PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2004-099907

(43)Date of publication of application: 02.04.2004

(51)Int.Cl.

CO8F287/00 CO8F293/00 CO9D 5/03 CO9D153/00 CO9D163/00

(21)Application number : 2003-357060

(22)Date of filing:

16.10.2003

(71)Applicant: PPG IND OHIO INC

(72)Inventor: SCHIMMEL KARL F

BARKAC KAREN A **HUMBERT KURT A** GOETZ JONATHAN D O'DWYER JAMES B

(30)Priority

Priority number : 1999 325226

1999 325227

Priority date: 03.06.1999

Priority country: US

03.06.1999

(54) BLOCK COPOLYMER PREPARED BY CONTROLLED RADICAL POLYMERIZATION AND ITS USE AS FLOW MODIFIER

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a new block copolymer usable as a flow controlling agent in a coating composition.

SOLUTION: The block copolymer is provided which comprises; (a) a first block comprising 5-95 wt.% of an at least one first ethylenically unsaturated radically polymerizable monomer containing no hydroxy functionality and 1-20 wt.% of an at least one hydroxy functional ethylenically unsaturated radically polymerizable monomer residues; and (b) a second block comprising 5-95 wt.% of at least one second ethylenically unsaturated radically polymerizable monomer containing no hydroxy functionality and 1-20 wt.% of an at least one hydroxy functional ethylenically unsaturated radically polymerizable monomer residues.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

16.10.2003

Date of sending the examiner's decision of

10.07,2006

rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

Searching PAJ Page 2 of 2

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19) 日本國物許厅(JP)

(12)公開特許公報(A)

(11)特許出額公開番号

特別2004-99907 (P2004-98907A)

(43) 公開日 平成18年4月2日(2004.4.2)

(51) Int. Cl. T	FI	テーマコード (参考)
COSF 287/00	COSF 287/00	43026
COSF 293/00	COSF 293/00	41038
C09D 5/03	CO9D 5/03	
CO9D 153/00	CO9D 153/00	
CO9D 163/00	C O 9 D 163/00	
	來需查審	有 讚求項の数 11 OL (全 46 頁)

(21) 出願番号 特繳2003-357060 (P2003-357060) (22) 出願日 平成15年10月16日 (2003.10.16) (62) 分割の表示 特駿2001-501995 (P2001-501995) の分割

平成12年6月2日 (2000.6.2)

(31) 優先權主張番号 09/325, 226

原出顧日

(32) 優先日 平成11年6月3日 (1999.6.3)

(33) 優先權主張国 米菌(US)

(31) 優先權主張哲号 09/325,227

(32) 優先日 平成11年6月3日 (1999.6.3)

(33) 優先權主張園 米国(US)

(71) 出願人 599087017

ピーピージー インダストリーズ オハイ

オ, インコーポレイテッド

アメリカ合衆国 オハイオ 44111, クリーブランド, ウェスト 143ア

ールディー ストリート 3800

(74)代理人 100078282

弁理士 山本 秀策

(74)代理人 100062409

弁理士 安村 高明

(74)代理人 100113413

弁理士 森下 夏樹

最終質に続く

(54) [発明の名称] 制御されたラジカル重合によって調製されるブロックコポリマーおよび流動改変剤としてのその 使用

(57)【要約】

【課題】 本発明の課題は、コーティング組成物における流動制御剤として使用され得る 新規なブロックコポリマーを開発することである。特に、ブロックコポリマーが組み込ま れる組成物に改善された特性を付与し得る新規なブロックコポリマーを開発することであ る。

【解決手段】 (a) 5~95重量%の、ヒドロキシ官能基を含まない少なくとも1種類の第1のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマー、および1~20重量%の量の少なくとも1種類のヒドロキシ官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残基を含む、第1のブロック;ならびに(b) 5~95重量%の、ヒドロキシ官能基を含まない少なくとも1種類の第2のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマー、および1~20重量%の少なくとも1種類のヒドロキシ官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残基を含む、第2のブロックを含有する、ブロックコポリマー。

10.

【特許請求の範囲】

【請求項1】

熱硬化性組成物であって、以下:

- (a) 宮能基を有する第1の反応物;
- (b) 該第1の反応物の官能基と共反応性の官能基を有する第2の反応物; および
- (c) ポリマー性流動制御剤であって、制御されたラジカル重合によって調製され、そし て以下のポリマー 錐構造:

【化1】

 $-(G)_{o}-(M)_{s}-$

のうちの少なくとも1つを含み、ここで、Mは、ヒドロキシ官能基を含まない少なくとも 1つの第1のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残基であり:Gは、ヒド ロキシ宮能基を含まない少なくとも1つの第2のエチレン性不飽和のラジカル重合可能な モノマーの残基であり、該第2のモノマーは、該第1のモノマーの算出されたTgよりも 少なくとも20℃高い算出されたTRを有し;sおよびpは、残基のブロックに生じる残 基の平均数を表し、sおよびpは、各々独立して、各構造について2~100である、ボ リマー性流動制御剤、

を含有する、熱硬化性組成物。

【請求項2】

請求項1に記載の組成物であって、ここで、sおよびpが、各々独立して3~100であ り、そしてMおよびGの各々がまた独立して、少量の、少なくとも1種類のヒドロキシ宮 能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残基である、組成物。

【請求項3】

請求項1に記載の組成物であって、ここで、前記第1のモノマーおよび前記第2のモノマ 一の1つが、少なくとも1種類のアミン管能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能な モノマーから選択される、組成物。

【請求項4】

請求項2に記載の組成物であって、ここで、sおよびpが、各々独立して3~100であ り、そしてMおよびGの各々がまた独立して、少量の、少なくとも1種類のヒドロキシ官 能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残基である、組成物。

請求項1に記載の組成物であって、ここで、前記ポリマー性流動制御剤が、以下のポリマ 一鎖構造:

【化2】

$$-(M)_{s}-(G)_{p}-(E)_{q}-$$

$$-(M)_s - (E)_q - (G)_p -$$

$$-(G)_{p}-(M)_{s}-(E)_{q}-$$

$$-\langle G \rangle_{p} - \langle E \rangle_{q} - \langle M \rangle_{s} -$$

$$-(E)_{q}-(M)_{s}-(G)_{p}-$$

27616

$$-(E)_{g}-(G)_{p}-(M)_{z}-$$

の少なくとも1つを含み、ここで、Eは、少なぐとも1種類のアミン官能性のエチレン性 不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残暴であり;MおよびGの各々は、アミン官能性 のエチレン性不飽和のラジカル無合可能なモノマーの残基を含まずご自は、残葛のブロッ

20

10

30

40

クにおいて生じる残暴の平均数を表し:そしてqは、各構造について独立して2~100 である、組成物。

【請求項6】

請求項5に記載の組成物であって、ここで、前記ポリマー性流動制御剤が、ラジカル移動 可能な基を含む開始剤の存在において原子移動ラジカル重合によって調製され、該ポリマ 一性流動制御剤が、以下の代表的なポリマー鎖構造:

[(123]

$$\phi = \{ (M)_{s} - (G)_{p} - (E)_{q} - T \}_{z}$$

$$\phi = [(M)_s - (E)_s - (G)_s - T]_s$$

$$\phi - [(E)_q - (N)_s - (G)_p - T]_z$$

水砂布

$$\Phi - [(E)_q - (G)_p - (M)_s - T]_z$$

の少なくとも1つを有し、ここで、φが、該ラジカル移動可能な基を含まない該開始剤の 残基であるかまたはこの残基から誘導され; Tが、該開始剤の該ラジカル移動可能な基で あるかまたはこの基から誘導され; zが、各構造について独立して、少なくとも1である 、組成物。

【請求項7】

請求項6に記載の組成物であって、ここで、s、pおよびqが、各々独立して、各構造について3~100であり、そしてM、GおよびEの各々がまた独立して、少量の、少なくとも1種類のヒドロキシ官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残基である、組成物。

【請求項8】

Tがハライドである、請求項6に記載の組成物。

[18 政策 18]

丁が、脱ハロゲン化の後反応から誘導される、請求項8に記載の組成物。

【請求項10】

請求項9に記載の組成物であって、ここで、前記脱ハロゲン化の後反応が、前記ポリマー 性流動制御剤を、制限されたラジカル重合可能なエチレン性不飽和化合物と接触させることを包含する、組成物。

【請求項11】

請求項10に記載の組成物であって、ここで、前記制限されたラジカル重合可能なエチレン性不飽和化合物が、1、1-ジメチルエチレン、1、1-ジフェニルエチレン、イソプロペニルアセテート、α-メチルスチレン、1、1-ジアルコキシオレフィンおよびこれらの組合わせからなる群から選択される、組成物。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

[0.001]

(発明の分野)

本発明は、少なくとも2つのプロック、すなわち、第1のラジカル重合可能なモノマー (および必要に応じて、少量のヒドロキシ宮能性のラジカル重合可能なモノマー)の残基 を含む第1のブロック、ならびに第2のラジカル重合可能なモノマー(および必要に応じ て、少量のヒドロキシ宮能性のラジカル重合可能なモノマー)の残基を含む第2のブロッ クを含むブロックコポリマーに関する。より具体的には、本発明のブロックコポリマーの 20

10

40

50

20

50

第2のモノマーは、第1のモノマーの算出されたガラス転移温度(Tg)より少なくとも 20℃高い算出されたガラス転移温度を有する。本発明はまた、流動制御剤としてブロッ クコポリマーを含む熱硬化性コーティング組成物に関する。

【背景技術】

[0002]

(発明の背景)

ブロックコボリマーは、独特の特性を有し、そして広範な種々の用途(例えば、界面活性剤、分散剤および流動制御剤としての用途が挙げられる)において使用される。ブロックコボリマーの独特の特性は、それらの高度に定義されたボリマー鎖構築に関する。モノマーの選択および合成方法に依存して、ブロックコボリマーは、予め選択された異なる特性(例えば、親水性またはポリマー混和性)を有する複数のセグメントまたはブロックを用いて調製され得る。当業者は、概念化したブロックコポリマーの特性に関してある一般的な予測を行い得るが、このようなコポリマーの実際の性能は、代表的には、実験的評価なしには確認され得ない。これは、特に、熟硬化性コーティング組成物に使用される流動制御剤の場合であり、組成物内および塗布されたコーティングが硬化する際のそのコーティングの表面の両方において生じる複数の組の不確定の相互作用に一部起因する。

[0003]

コーティング組成物(例えば、液体および粉末のコーティング組成物)は、多くの市場(例えば、自動車、電気器具および産業の市場)において広範に使用される。コーティングは、しばしば、それらが適用される基材に装飾品質および/または腐食保護を提供するために使用される。相応して、適用されたコーティングは、代表的には、少なくとも連続性の欠陥を含まない表面を有し、装飾仕上げの場合、非常に平滑な表面をも有することが要求される。自動車工業は、自動車クリアトップコート組成物(automotiveclear top-coat composition)の場合のように、特に、使用されるコーティングの平滑さに関する厳密な条件を有する。

[0004]

コーティング組成物は、代表的には、硬化したコーティングの外観を改善するために流動制御剤(流動改変剤ともいわれる)を含む。流動制御剤は、表面活性特性を有し、その硬化サイクルの間の流動および適用されたコーティングの水準を変更することによって硬化したコーティングの外観を改善すると考えられる。官能基(例えば、カルボン酸基および/またはヒドロキシル基)を含む流動制御剤が公知であり、外観の向上に加えて、コーティングが適用される基材へのコーティングの接着を改善し得、および/または続いて適用されるコーティングの接着または適合性を改善し得る。

[0005]

コーティング組成物は、代表的には、最小のフィルム厚みにおける最適な特性(例えば、外観および/または腐食耐性)を提供するために必要とされる。例えば、自動車産業において、クリアトップコートは、代表的には、50ミクロン(2ミル)以下の硬化したフィルム厚みを有することが必要とされる。より薄いフィルム厚みで適用されたコーティングに関する利点として、例えば、削減された材料コスト、およびコートされた製品の重量利得が挙げられ、これは航空産業において特に所望される。しかし、適用されたコーティング組成物のフィルム構造(build)が減少するにつれて、生じる硬化したコーティングの外観は、代表的には、例えば、低下した測定光沢値によって証明されるように、減少する。

[0006]

より低いフィルム構造におけるコーティングの適用に加えて、近年の研究および開発は、コーティング組成物の環境におよぼす影響の減少、特にそれらの使用の間の揮発性有機物質の大気への放出に関する影響の減少に向けられてきている。従って、より低い揮発性有機物質含有率(VOC)を有するコーティング(例えば、粉末コーティングおよび高固体(high solid)コーティング)の関心が増加している。粉末コーティング組成物は、実質的に治媒を含まない自由に流動する粒子状組成物である。粉末コーティング

の外観は、代表的には、減少するフィルム厚み(例えば、75ミクロン(3ミル)未満のフィルム厚み、特に、50ミクロン(2ミル)未満のフィルム厚み)と共にある程度著しく低下する。適用されたコーティングの流動および水準を向上し得る溶媒の非存在下において、流動制御剤は、大部分の粉末コーティング組成物において重要な成分である。

[0007]

例えば、液体および粉末のコーティング組成物のようなコーティング組成物における流動制御剤として使用され得る新規なブロックコポリマーを開発することが所望される。特に、例えば、50ミクロン以下のフィルム厚みで適用される粉末コーティング組成物のように、ブロックコポリマーが組み込まれる組成物に改善された特性を付与し得る新規なブロックコポリマーを開発することが所望される。

[0008]

外観のような改善された特性を有するコーティング組成物(例えば、粉末コーティング組成物)を開発することも所望される。特に、より低いフィルム厚み(例えば、50ミクロン未満のフィルム厚み)における、外観のような改善された特性を有するコーティング組成物を開発することが所望される。

[00009]

米国特許第5、312、652号は、シロキサンモノマーに基づく1つのブロックを有するブロックコポリマーの、金属シートの表面への適用を記載する。このブロックコポリマーは、この金属の表面に、防腐特性および円滑特性を提供する。

[0010]

米国特許第5,212,245号は、硬化可能な粒子状樹脂材料および流動制御剤を含む熱硬化性粉末コーティング組成物を記載する。この'245特許の流動制御剤は、アルキル基に6~20個の炭素原子を含むアルキルアクリレートおよび/またはヒドロキシアルキルメタクリレートと、ヒドロキシアクリレートおよび/またはヒドロキシアルキルメタクリレートとのコボリマーとして記載される。'245特許の流動制御剤は、ブロックコボリマーとしても記載されないし、制御された重合方法もしくはリビングラジカル重合方法によって調製されたブロックコボリマーとしても記載されない。

[0011]

国際出願特許公報WO97/30131号は、液体または粒子状のいずれかの硬化可能なフィルム形成樹脂材料および流動制御剤を含む硬化可能なコーティング組成物を記載する。公報WO97/30131号の流動制御剤は、アルキル基に1~20個の炭素原子を含む少なくとも1つのアルキルアクリレートおよび/またはアルキルメタクリレート、アミノ官能性アクリレートおよび/またはアミノ官能性メタクリレート、ならびに必要に応じて、ヒドロキシアルキルアクリレートおよび/またはヒドロキシアルキルメタクリレートのコポリマーとして記載される。公報WO97/30131号の流動制御剤は、非リビングフリーラジカル重合方法によって調製されるとして記載される。

[0012]

米国特許第5、807、937号、阿第5、789、487号および同第5、763、548号、ならびに国際出願特許公報WO98/40415号、WO98/01480号、WO97/18247号およびWO96/30421号は、原子移動ラジカル重合(ATRP)といわれるラジカル重合プロセスを記載する。ATRPプロセスは、予測可能な分子量および分子量分布を有する(コ)ボリマーの形成を生じるリビングラジカル重合として記載される。このATRPプロセスはまた、制御された構造(すなわち、制御可能なトポロジー、組成など)を有する高度に均一な生成物を提供するとして記載される。'937特許はまた、ATPRによって調製された(コ)ボリマーを記載し、これは、例えば塗料およびコーティングを含む広範な種々の適用において有用である。

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0013]

本発明の課題は、コーティング組成物における流動制御剤として使用され得る新規なブ

10

20

Ų

4.1

-50

(6)

ロックコポリマーを開発することである。特に、ブロックコポリマーが組み込まれる組成物に改善された特性を付与し得る新規なブロックコポリマーを開発することである。

【課題を解決するための手段】

[0014]

本発明は、以下を提供するこ

(1) ブロックコポリマーであって、以下:

(a) 5~95重量%の第1のブロックであって、ヒドロキシ官能基を含まない少なくとも1種類の第1のエチレン性不飽和のラジカル薫合可能なモノマー、および1~20重量%の量の少なくとも1種類のヒドロキシ官能性のエチレン性不飽和のラジカル薫合可能なモノマーの残基を含む、第1のブロック;ならびに

(b) 5~95重量%の第2のブロックであって、ヒドロキシ官能基を含まない少なくとも1種類の第2のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマー、および1~20重量%の少なくとも1種類のヒドロキシ官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残基を含む、第2のブロック;

ここでこのプロックロボリマーの数平均分子量が、500~100、000である。ブロックロボリマー。

[0015]

(2)項目1に配載のブロックコポリマーであって、ここで、このブロックコポリマーが、少なくとも1種類のアミン官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマー、および少量の少なくとも1種類のヒドロキシ官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残差を含むブロックを含有する、ブロックコポリマー。

[0016]

(3)項目2に配載のブロックポリマーであって、ここで、少なくとも1種類のアミン 官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマー、および少量の少なくとも1種 類のヒドロキシ官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残基を含む上 記ブロックが、第3のブロックであり、そして上記第1および第2のブロックの各々が、 アミン官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残差を含まない、ブロックボリマー。

[0017]

(4)上記プロックコポリマーが、制御されたラジカル薫合によって調製される。項目 1に記載のブロックコポリマー。

[0018]

(5) 項目 4 に記載のブロックコポリマーであって、ここでこのブロックコポリマーが、少なくとも 1 つのラジカル移動可能な基を有する開始剤の存在下において開始される原子移動ラジカル重合によって調製される、ブロックコポリマー。

[0019]

(6)項目5に記載のブロックコポリマーであって、ここで、このブロックコポリマーは、上記ラジカル移動可能な基を含まない上記開始剤の残基、およびこのラジカル移動可能な基の残基またはこの基から誘導される残基を含み、この開始剤が、直鎖状または分枝状の脂肪族化合物、環状脂肪族化合物、芳香族化合物、多環式芳香族化合物、複素環式化合物、スルホニル化合物、スルフェニル化合物、カルボン酸のエステル、ポリマー化合物およびこれらの混合物からなる群から選択され、この各々が少なくとも1種類のラジカル移動可能なハライドを有する、ブロックコポリマー。

[0020]

(7)項目6に記載のブロックコポリマーであって、ここで上記開始剤が、ハロメタン、メチレンジハライド、ハロホルム、四ハロゲン化炭素、1ーハロー2、3ーエポキシブロパン、メタンスルホニルハライド。pートルエンスルホニルハライド、メタンスルフェニルハライド、pートルエンスルフェニルハライド、1ーフェニルエチルハライド、2ー

10

50

40

30.

20

40

50

[0021]

(8) 項目1に記載のブロックコポリマーであって、ここで、このブロックコポリマーが、直鎖状コポリマー、分枝状コポリマー、ハイパーブランチコポリマー、星状コポリマー、グラフトコポリマーおよびこれらの混合物からなる群から選択される、ブロックコポリマー。

[0022]

(9)項目1に記載のプロックコポリマーであって、ここで、上配第1のプロックが、このブロックコポリマーの全重盤に基づいて、5重量パーセント~95重量パーセントの量で存在し、そして上記第2のブロックが、このブロックコポリマーの全重量に基いて、5重量パーセント~95重量パーセントの量で存在する、ブロックコポリマー。

[0023]

(10)項目1に記載のプロックコポリマーであって、ここで、上記第1のプロック対 上記第2のプロックの重層比が、0.05:1~19:1である、プロックコポリマー。

[0024]

(11)項目3に記載のプロックコポリマーであって、ここで、上記第3のプロックが、このプロックコポリマーの全重量に基づいて、1重量パーセント~35重量パーセントの量で存在する、ブロックコポリマー。

[0025]

(12)項目1に記載のブロックコポリマーであって、ここで、上記ヒドロキシ宮能性モノマーが、上記第1のブロックの全重量に基づいて、1重量パーセント~10重量パーセントの量でこの第1のブロック中に存在し、そして上記ヒドロキシ宮能性モノマーが、上記第2のブロックの全重量に基いて、1重量パーセント~10重量パーセントの量でこの第2のブロック中に存在する、ブロックコポリマー。

[0026]

(13)項目3に記載のブロックコポリマーであって、ここで、上記ヒドロキシ官能性 モノマーが、上記第3のブロックの全重量に基づいて、1重量パーセント~20重量パー セントの量でこの第3のブロック中に存在する、ブロックコポリマー。

[0027]

(14)項目1に記載のプロックコポリマーであって、ここで、上記第1のモノマーおよび第2のモノマーの各々が、独立して、ビニルモノマー、アリルモノマー、オレフィンおよびこれらの混合物から選択される、プロックコポリマー。

[0028]

(15)項目14に記載のブロックコポリマーであって、ここで、上記第1のモノマーが、イソボルニル(メタ)アクリレート、nープチルメタクリレート、イソープチルメタクリレート、エチルメタクリレートおよびこれらの混合物からなる群から選択される、ブロックコポリマー。

[0029]

(16) 項目14に配載のブロックコポリマーであって、上記第2のモノマーが、イソーデシル(メタ) アクリレート、ラウリル(メタ) アクリレート、nーオクチル(メタ) アクリレート、2ーエチルヘキシル(メタ) アクリレート、nープチルアクリレート、イソープチルアクリレート、エチルアクリレートおよびこれらの混合物からなる群から選択される、ブロックコポリマー。

[0030]

(17)項目2に配載のプロックコポリマーであって、ここで、上記アミン官能性モノマーが、ジ(C, ~ C。アルキル)アミノエチル(メタ)アクリレートおよびこれらの混合物からなる群から選択される、ブロックコポリマー。

30

40

.50

[0031]

(18) 項目 2 に記載のプロックコポリマーであって、ここで、上記ヒドロキシ官能性モノマーが、以下:アルキル基に 2~20 個の炭素原子を有するヒドロキシアルキル(メタ)アクリレート;エポキシド官能性のエチレン性不飽和のラジカル薫合可能なモノマー(これは、加水分解される);アルキル基に 2~20 個の炭素原子を有するヒドロキシアルキル(メタ)アクリレート(これは、ラクトンと反応する); β ーヒドロキシエステル官能性(メタ)アクリレート(これは、(1)(メタ)アクリル酸および 4~26 個の炭素原子を有する飽和モノカルボン酸のグリシジルエステルの反応生成物、または(11)グリシジル(メタ)アクリレートおよび 4~26 個の炭素原子を有する飽和モノカルボン酸の反応生成物である);ならびにこれらの混合物からなる群から選択される、ブロックコポリマー。

[0032]

(19) 項目 18に記載のブロックコポリマーであって、ここで、上記ヒドロキシアルキル(メタ)アクリレートが、ヒドロキシエチル(メタ)アクリレート、ヒドロキシブロビル(メタ)アクリレート、ヒドロキシブチル(メタ)アクリレートおよびこれらの混合物から選択され;上記エボキシド宮能性モノマーが、グリシジル(メタ)アクリレート、3、4ーエポキシシクロヘキシルメチル(メタ)アクリレート、2ー(3、4ーエポキシシクロヘキシル)エチル(メタ)アクリレート、アリルグリシジルエーテルおよびこれらの組合わせからなる群から選択され;上記ラクトンが、 β -ブロピオラクトン、 β -ブチロラクトン、 γ -ブチロラクトン、 α -メチルー γ -ブチロラクトン、 δ -バレロラクトン、 γ -ラクトン、 γ -カブロラクトン、 α -メチルー γ -ブチロラクトンおよびこれらの混合物からなる群から選択され;そして上記 β -ヒドロキシエステル官能性(メタ)アクリレートが、グリシジル(メタ)アクリレートおよびイソステアリン酸の反応生成物である、ブロックコポリマー。

[0033]

(20)上記プロックコポリマーが、1,000~50,000数平均分子量を有する、項目1に記載のプロックコポリマー。

[0034]

(21) 上記第2のモノマーの算出されたTgが、上記第1のモノマーの算出されたTgよりも30℃~235℃高い、項目1に記載のブロックコポリマー。

[0035]

(22)以下のポリマー鎖構造:

[0036]

[(k 4]

 $-(M)_{s}-(G)_{o}-$

W 66

 $-(G)_{p}-(M)_{s}-$

の少なくとも1つを含むブロックコボリマーであって、ここで、このブロックコボリマーが、 $5 \sim 9.5$ 重量%の、ヒドロキシ官能基を含まない少なくとも1種類の第1のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマー、および $1 \sim 2.0$ 重量%の、少なくとも1種類のヒドロキシ官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマー、の残基である $M:5 \sim 9.5$ 重量%の、ヒドロキシ官能基を含まない少なくとも1種類の第2のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマー、の残基であるG を含みまでの第2のモノマーは、この第1のモノマーの算出されたTgよりも20℃~235で高い買出されたTgを有し:S および p は、残基のブロックにおいて生じる残基の平均数を表し:S および p は、各々独立して、各構造について 3~100であり、このブロックコ

ポリマーは、500~100、000の数平均分子量を有する、ブロックコポリマー。

[0037]

(23)項目22に記載のプロックコポリマーであって、ここで、上記第1のモノマー および上記第2のモノマーの1つが、少なくとも1種類のアミン官能性のエチレン性不飽 和のラジカル重合可能なモノマーから選択される、ブロックコポリマー。

[0038]

(24)項目22に記載のブロックコポリマーであって、ここで、このブロックコポリマーは、以下のポリマー鎖構造:

[化5]

$$-(M)_{s}-(G)_{p}-(E)_{q}-$$

$$-(G)_{p}(M)_{-q}(E)_{q}$$

$$-\{G\}_{\sigma}-\{E\}_{\sigma}-\{M\}_{\sigma}-$$

$$-(E)_{q}-(M)_{s}-(G)_{p}-$$

おかし

$$-(E)_{o}-(G)_{o}-(M)_{s}-$$

20

30

40

10

の少なくとも1つを含み、ここで、Eは、少なくとも1種類のアミン官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーおよび少量の少なくとも1種類のヒドロキシ官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残基であり; MおよびGの各々は、アミン官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残基を含まず; qは、残基のブロックにおいて生じる残基の平均数を表し;そして qは、各構造について独立して3~100である、ブロックコポリマー。

[0040]

(25)上記ブロックコポリマーが、制御されたラジカル重合によって調製される、項目24に記載のブロックコポリマー。

[0041]

(26)項目25に記載のブロックコポリマーであって、ここで、このブロックコポリマーが、ラジカル移動可能な基を有する開始剤の存在下において原子移動ラジカル重合によって調製され、このブロックコポリマーが、以下の代表的なポリマー鎖構造:

[0042]

[(t. 6]

$$\phi = \{ (M)_a = (G)_c = (E)_c = T \}_z$$

$$\phi^{-}[(M)_{s}^{-}(E)_{q}^{-}(G)_{p}^{-}T]_{s}$$

$$\phi - [(G)_p - (M)_s - (E)_q - T]_z$$

 $\Phi - [(G)_{p} - (E)_{q} - (M)_{s} - T]_{s}$

$$\phi - \{ (E)_o - (M)_s - (G)_o - T \}_s$$

7,10

$$\phi - [(E)_q - (G)_p - (M)_s - T]_z$$

の少なくとも1つを有し、ここで、φが、このラジカル移動可能な基を含まないこの開始 剤の残基であるかまたはこの残基から誘導され; Tが、この開始剤のこのラジカル移動可能な基であるかまたはこの基から誘導され; zが、各構造について独立して、少なくとも 1である、ブロックコポリマー。

- [0043]
 - (27) Tがハライドである、項目26に記載のプロックコポリマー。
- $[0\ 0\ 4\ 4\]$
- (28) Tが脱ハロゲン化の後反応から誘導される、項目27に記載のブロックコボリマー。
- [0045]
- (29)項目28に配載のブロックコボリマーであって、ここで、上記脱ハロゲン化の 後反応が、ポリマー性流動制御剤を、制限されたラジカル重合可能なエチレン性不飽和化 合物と接触させることを包含する、ブロックコボリマー。
- [0046]
- (30)項目29に配載のブロックコポリマーであって、ここで、土配制限されたラジカル重合可能なエチレン性不飽和化合物が、1、1-ジメチルエチレン、1、1-ジフェニルエチレン、イソプロベニルアセテート、 $\alpha-メチルスチレン$ 、1、1-ジアルコキシオレフィンおよびこれらの組み合わせからなる群から選択される、プロックコポリマー。
- [0047]
 - (31) 熱硬化性コーティング組成物であって、以下:
- (a) 官能基を有する第1の反応物;
- (b)この第1の反応物の自能基と共反応性の官能基を有する第2の反応物;および
- (c) 制御されたラジカル重合によって調製されるボリマー性流動制御剤であって、以下 20:
- (1)ヒドロキシ官能基を含まない、少なくとも1種類の第1のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残基を含む、5~95重量%の第1のブロック:
- (ii) ヒドロキシ官能基を含まない、少なくとも1種類の第2のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残暴を含む、5~95重量%の第2のブロック、を含有する、ポリマー性流動制御剤;
- を含有し、ここで、この第2のモノマーが、この第1のモノマーの算出されたTgよりも少なくとも20℃高い算出されたTgを有する、熱硬化性コーティング組成物。
- [0048]
- (32)項目31に記載の組成物であって、ここで、上記ポリマー性流動制御剤の上記第1および第2のブロックの各々が、独立して、1~20%の少なくとも1種類のヒドロキシ官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残基を含む、組成物。
- [0049]
- (33)項目31に記載の組成物であって、ここで、上記ポリマー性流動制御剤が、少なくとも1種類のアミン官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残基を含むプロックを有する、組成物。
- [0050]
- (34)項目32に記載の組成物であって、ここで、上記ポリマー性流動制御剤が、少なくとも1種類のアミン宮能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残基、および少量の、少なくとも1種類のヒドロキシ宮能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残基を含むブロックを育する、組成物。
- [0051]
- (35)項目31に記載の組成物であって、ここで、上記ポリマー性流動制御剤が、直鎖状ポリマー、分枝状ポリマー、ハイパーブランチポリマー、星状ポリマー、グラフトポリマーおよびこれらの混合物からなる群から選択される、組成物。
- [0052]
- (36)項目31に記載の組成物であって、ここで、上記ボリマー性流動制御剤が、少なくとも1つのラジカル移動可能な基を有する開始剤の存在下において開始される原子移動ラジカル重合によって調製される、組成物。
- [0053]

40

20

30

-50

(37)項目36に記載の組成物であって、ここで、上記ポリマー性流動制御剤が、上記ラジカル移動可能な基を含まない上記開始剤の残基、およびこのラジカル移動可能な基の残基またはこの基から誘導される残基を含み、この開始剤が、直鎖状または分枝状の脂肪族化合物、環状脂肪族化合物、芳香族化合物、多環式芳香族化合物、複素環式化合物、スルホニル化合物、スルフェニル化合物、カルボン酸のエステル、ポリマー化合物およびこれらの混合物からなる群から選択され、この各々が少なくとも1種類のラジカル移動可能なハライドを有する、組成物。

[0054]

(38) 項目 37 に記載の組成物であって、ここで、上記開始剤が、ハロメタン、メチレンジハライド、ハロホルム、四ハロゲン化炭素、1-ハロー 2, 3-エポキシプロパン、メタンスルホニルハライド、p-トルエンスルホニルハライド、メタンスルフェニルハライド、p-トルエンスルフェニルハライド、1-フェニルエチルハライド、2-ハロー 1-0

[0055]

(39)項目31に記載の組成物であって、ここで、上記第1のブロックが、上記ポリマー性流動制御剤の全重量に基づいて、5重量パーセント~95重量パーセントの量で存在し、そして上記第2のブロックが、このポリマー性流動制御剤の全重量に基いて、5重量パーセント~95重量パーセントの量で存在する、組成物。

[0056]

(40)項目31に記載の組成物であって、ここで、上記第1のブロック対上記第2のブロックの重量比が、0.05:1~19:1である、組成物。

[0057]

(41)項目32に記載の組成物であって、ここで、上記ヒドロキシ官能性モノマーが、上記第1のブロックの金重量に基づいて、1重量パーセント~10重量パーセントの量でこの第1のブロック中に存在し、そして上記ヒドロキシ官能性モノマーが、上記第2のブロックの全重量に基いて、1重量パーセント~10重量パーセントの量でこの第2のブロック中に存在する、組成物。

[0058]

(42)上記第1および第2のモノマーの各々が独立して、ビニルモノマー、アリルモノマー、オレフィンおよびこれらの混合物から選択される、項目31に記載の組成物。

[0059]

(43)項目42に記載の組成物であって、ここで、上記第1のモノマーが、イソボル ニル(メタ)アクリレート、n-ブチルメタクリレート、イソーブチルメタクリレート、 エチルメタクリレートおよびこれらの混合物からなる群から選択される、組成物。

[0060]

(44)項目42に記載の組成物であって、ここで上記第2のモノマーが、イソーデシル(メタ)アクリレート、ラウリル(メタ)アクリレート、nーオクチル(メタ)アクリレート、2-エチルヘキシル(メタ)アクリレート、nーブチルアクリレート、イソーブチルアクリレート、エチルアクリレートおよびこれらの混合物からなる群から選択される、組成物。

[0061]

(45)項目33に記載の組成物であって、ここで上記アミン官能性モノマーが、ジ(C1~C4アルキル)アミノエチル(メタ)アクリレートおよびこれらの混合物からなる群から選択される、組成物。

[0062]

(46)項目32に記載の組成物であって、ここで、上記ヒドロキシ官能性モノマーが、以下:アルキル基に2~20個の炭素原子を有するヒドロキシアルキル(メタ)アクリレート:エポキシド官能性のエチレン性不飽和のラジカル重台可能なモノマー(これは、

加水分解される): アルキル基に 2 ~ 2 0 個の炭素原子を有するヒドロキシアルキル(メタ)アクリレート(これは、ラクトンと反応する); β - ヒドロキシエステル宮能性(メタ)アクリレート(これは、(ⅰ)(メタ)アクリル酸および 4 ~ 2 6 個の炭素原子を有する飽和モノカルボン酸のグリシジルエステルの反応生成物、または(ⅰⅰ)グリシジル(メタ)アクリレートおよび 4 ~ 2 6 個の炭素原子を有する飽和モノカルボン酸の反応生成物である); ならびにこれらの混合物からなる群から選択される、組成物。

[0.063]

(47) 項目 46 に記載の組成物であって、ここで、上記ヒドロキシアルキル(メタ)アクリレートが、ヒドロキシエチル(メタ)アクリレート、ヒドロキシブテル(メタ)アクリレート、ヒドロキシブチル(メタ)アクリレートはびこれらの混合物からなる群から選択され;上記エポキシド官能性モノマーが、グリシジル(メタ)アクリレート、3,4ーエポキシシクロヘキシルメチル(メタ)アクリレート、2ー(3,4ーエポキシシクロヘキシルメチル(メタ)アクリレート、2ー(3,4ーエポキシシクロヘキシルメチル(メタ)アクリレート、アリルグリシジルエーテルおよびこれらの組合わせからなる群から選択され;上記ラクトンが、βープロビオラクトン、βープチロラクトン、 γ -ラクトン、 γ -カプロラクトン、 α -メチルー γ -ブチロラクトン、 δ -バレロラクトン、 γ -ラクトン、 γ -カプロラクトン、 δ -バレロラクトン、 δ -バレロラクトン

[0064]

(48)上記ポリマー性流動制御剤が、500~100,000数平均分子盤を有する、項目31に記載の組成物。

[0065]

(49)項目31に記載の組成物であって、ここで、上記ポリマー性流動制御剤が、この組成物の全樹脂固体重量に基づいて、0.01重量パーセント~5重量パーセントの量で存在する、組成物。

[0066]

(50)項目項目31に記載の組成物であって、ここで、上記第2のモノマーの算出されたTgが、上記第1のモノマーの算出されたTgよりも、少なくとも30℃高い、組成物。

[0067]

(51)項目31に記載の組成物であって、ここで、上記コーティング組成物が、(a)、(b)および(c)の、共反応可能な固体の粒子状混合物である、組成物。

[0068]

(52)項目51に記載の組成物であって、ここで、上記第1の反応物が、エボキシド 官能性ポリマー、カルボン酸官能性ポリマーおよびヒドロキシ官能性ポリマーから選択され、そして上記第2の反応物が、この第1の反応物の官能基と共反応性の官能基を有する 架橋剤である、組成物。

[0069]

(53)項目52に記載の組成物であって、ここで、上記第1の反応物が、カルボン酸官能性ポリマーから選択され、そして上記第2の反応物が、 β ーヒドロキシアルキルアミド官能性架橋剤である、組成物。

[0070]

(54)項目52に記載の組成物であって、ここで、上記第1の反応物が、ヒドロキシ 官能性ポリマーから選択され、そして上記第2の反応物がキャップされたイソシアネート 官能性架構剤である、組成物。

[0071]

(55)項目52に記載の組成物であって、ここで、上記第1の反応物が、エポキシド 官能性ポリマーから選択され、そして上記第2の反応物が、カルボン酸官能性架橋削である、組成物。

[0072]

50

40

19

20

(56)項目55に記載の組成物であって、ここで、上記第1の反応物が、エポキシド 官能性(メタ)アクリルポリマーであり、そして上記カルボン酸官能性架橋剤が、ドデカ ン二酸、アゼライン酸、アジピン酸、1,6-ヘキサン二酸、コハク酸、ピメリン酸、セ バシン酸、マレイン酸、クエン酸、イタコン酸、アコニット酸、以下の一般式:

[0073]

[化7]

10

20

によって表されるカルボン酸官能性架橋剤であって、ここでRはポリオールの残暴であり、Aは2~10個の炭素原子を有する二価の連結基であり、そしてbは2~10の整数である、架橋剤、ならびにこのようなカルボン酸官能性架橋剤の混合物からなる群から選択される、組成物。

[0074]

(57)項目 5 6 に記載の組成物であって、ここで、Rが誘導される上記ポリオールが、エチレングリコール、ジ(エチレングリコール)、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトール、ジートリメチロールプロパンおよびジーペンタエリスリトールからなる群から選択され;Aが、1、2ーシクロペキシレンおよび 4ーメチルー1、2ーシクロペキシレンからなる群から選択され;そしてbが2~6の整数である、組成物。

[0075]

(58) 熱硬化性組成物であって、以下:

- (a) 官能基を有する第1の反応物;
- (b) この第1の反応物の官能基と共反応性の官能基を有する第2の反応物:および
- (c) ポリマー性流動制御剤であって、制御されたラジカル重合によって調製され、そして以下のポリマー鍛構造:

[0076]

[化8]

30

40

50

$$-(M)_{s}-(G)_{p}-$$

ぶなお

$$\sim (G)_{B} - (M)_{S} -$$

のうちの少なくとも1つを含み、ここで、Mは、ヒドロキシ官能基を含まない少なくとも1つの第1のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残暴であり;Gは、ヒドロキシ官能基を含まない少なくとも1つの第2のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残暴であり;この第2のモノマーは、この第1のモノマーの算出されたTgよりも少なくとも20℃高い算出されたTgを有し;sおよびpは、残基のブロックに生じる残基の平均数を表し;sおよびpは、各々独立して、各構造について2~100である、ポリマー性流動制御剤、

を含有する、熱硬化性組成物。

[0.077]

(59)項目58に記載の組成物であって、ここで、sおよびpが、各々独立して3~100であり、そしてMおよびGの各々がまた独立して、少量の、少なくとも1種類のヒドロキシ官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残暴である、組成物

[0078]

(60) 項目58に記載の組成物であって、ここで、上記第1のモノマーおよび上紀第

2のモノマーの1つが、少なくとも1種類のアミン官能性のエチレン性不飽和のラジカル 重合可能なモノマーから選択される、組成物。

[0079]

(61) 項目 59 に記載の組成物であって、ここで、 s および p が、各々独立して 3 ~ 100 であり、そして M および G の各々がまた独立して、少量の、少なくとも 1 種類の ヒドロキシ官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残基である、組成物

[0080]

(62)項目58に記載の組成物であって、ここで、上記ポリマー性流動制御剤が、以下のポリマー鎖構造:

[0081]

【化9】

$$-(M)_{s}-(G)_{s}-(E)_{n}-$$

$$-(G)_{p}-(M)_{s}-(E)_{q}-$$

$$-\{G\}_{p}-\{E\}_{q}-\{M\}_{s}-$$

$$-(E)_{q}-(M)_{s}-(G)_{p}$$

250

$$-(E)_{q}-(G)_{p}-(M)_{q}-$$

の少なくとも1つを含み、ここで、Eは、少なくとも1種類のアミン官能性のエチレン性不飽和のラジカル電合可能なモノマーの残基であり:MおよびGの各々は、アミン官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残基を含まず;qは、残基のプロックにおいて生じる残基の平均数を表し;そしてqは、各構造について独立して2~100である、組成物。

[0082]

(63)項目62に記載の組成物であって、ここで、上記ポリマー性流動制御剤が、ラジカル移動可能な基を含む開始剤の存在において原子移動ラジカル重合によって調製され、このポリマー性流動制御剤が、以下の代表的なポリマー鎖構造:

[0083]

[1610]

$$\phi - [(M)_g - (G)_g - (E)_g - T]_z$$

$$\phi - [(G)_p - (M)_s - (E)_q - T]_x$$

$$\phi - [(E)_{q} - (M)_{s} - (G)_{p} - T]_{x}$$

かがい

$$\phi - \{(E)_q - \{G\}_p - \{M\}_q - T\}_z$$

の少なくとも1つを有し、ここで、φが、このラジカル移動可能な基を含まないこの開始 剤の残基であるかまたはこの残基から誘導され:Tが、この開始剤のこのラジカル移動可能な基であるかまたはこの基から誘導され:2が、各構造について独立して、少なくとも 1である、組成物。

[0084]

40

10

(64)項目63に記載の組成物であって、ここで、s、pおよびqが、各々独立して 、各構造について3~100であり、そしてM、GおよびBの各々がまた独立して、少量 の、少なくとも1種類のヒドロキシ官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノ マーの残様である、組成物。

- [0085]
 - (65) Tがハライドである、項目63に記載の組成物。
- - (66) Tが、脱ハロゲン化の後反応から誘導される、項目65に記載の組成物。
- 100871

(67)項目66に記載の組成物であって、ここで、上記脱パロゲン化の後反応が、上 記ポリマー性流動制御剤を、制限されたラジカル重合可能なエチレン性不飽和化合物と接 触させることを包含する、組成物。

[0088]

(68)項目67に記載の組成物であって、ここで、上記制限されたラジカル重合可能 なエチレン性不飽和化合物が、1、1-ジメチルエチレン、1、1-ジフェニルエチレン 、イソプロペニルアセテート、αーメチルスチレン、1, 1ージアルコキシオレフィンお よびこれらの組合わせからなる群から選択される、組成物。

[0089]

(発明の要請)

本発明によれば、以下を含むブロックコポリマーが提供される:

(a) ヒドロキシ宮能基を含まない、少なくとも1つの第1のエチレン性不飽和のラジ カル重合可能なモノマーおよび少量の少なくとも1つのヒドロキシ官能性エチレン性不飽 和のラジカル重合可能なモノマーの残暴を含む第1のプロック:ならびに

(b) ヒドロキシ宮能基を含まない、少なくとも1つの第2のエチレン性不飽和のラジ カル重合可能なモノマーおよび少量の少なくとも1つのヒドロキシ官能性エチレン性不飽 和のラジカル重合可能なモノマーの残暴を含む第2のブロック:

ここで、第2のモノマーの算出された Tgは、第1のモノマーの算出された Tgより少 なぐとも20℃高い。

[0090]

本発明によれば、以下を含む熱硬化性組成物がまた提供される:

- (a) 官能基を有する第1の反応物;
- (b) 第1の反応物の官能暴と共反応性である官能基を有する第2の反応物;および
- (c) 制御されたラジカル重合(例えば、リビングラジカル重合)によって調製された ポリマー性流動制御剤であって、以下を含むポリマー性流動制御剤、
- (1) ヒドロキシ宮能基を含まない、少なくとも1つの第1のエチレン性不飽和のラ ジカル重合可能なモノマーの残酷を含む第1のブロック;

(11)ヒドロキシ官能基を含まない、少なくとも1つの第2のエチレン性不飽和の ラジカル薫合可能なモノマーの残基を含む第2のブロック;

ここで、第2のモノマーは、第1のモノマーの算出されたTgより少なくとも20℃ 高い算出された丁gを有する。

[0091]

操作実施例を除いて、または他に指示されない限り、成分の量、反応条件を表し、そし て明細書および特許請求の範囲に使用される金での数字は、金での場合において、用語「 約」によって改変されることが理解されるべきである。

【発明の効果】

[0092]

本発明によれば、コーティング組成物における流動銅御剤として使用され得る新規なブ ロックロボリマーが提供される。特に、プロックロボリマーが組み込まれる組成物に改善 された特性を付与し得る新規なプロックロボリマーが提供される。

【発明を実施するための最良の形態】

10

20.

40

20

30

40

[0093]

(発明の詳細な説明)

本発明のブロックコボリマー(熱硬化性組成物のポリマー性流動制御剤)は、少なくとも2つのブロック、すなわち上記のような少なくとも第1および第2のブロックを含み、ここで各ブロックは、特性(例えば、算出されたTg、または隣接ブロックの組成と異なるモノマー残基の組成)を有する。本明細審中で使用される場合、用語「流動制御剤」および本発明のブロックコポリマーは、特に他に特定されない限り、同じである。本発明のブロックコポリマーは、代表的には、制御されたラジカル重合によって調製され、従って、モノマー残基のブロックおよびその構築はまた、そのブロックを調製するために使用されるモノマー供給の組成によって規定される。

[0094]

本明細書および特許請求の範囲で使用される場合、用語「制御されたラジカル重合」は、ラジカル移動可能な基(例えば、ハロゲン)を有する開始剤、および重合の間の低酸化状態と高酸化状態との間で可逆的に変化し得る遷移金属(例えば、Cu(0)およびCu(I)またはCu(I)およびCu(II)を含む触媒の存在下で実施されるラジカル重合の方法をいう。制御されたラジカル重合は、例えば、ATRPを用いる場合のように、生じるポリマーの分子量、ポリマー鎖構築および多分散性にわたる制御を提供する。制御されたラジカル重合の間に形成されたポリマー鎖の数は、しばしば、反応の開始において存在する開始剤の数にほぼ等しく、各ポリマー鎖は、代表的に、開始剤の残基を含む。

[0095]

ポリマーのポリマー顕構築は、ポリマー鎖またはポリマー鎖のセグメント内の異なるモノマー残基の位置をいい、例えば、ランダム、勾配、交互またはブロックボリマー鎖構築である。より多くのモノマー種が本発明の流動制御剤のブロック(例えば、第1のブロック)を調製するために使用される場合、それらのモノマー種の残基は、ランダム様式、勾配様式、交互様式で、および/または、例えば第1のブロック内のモノマー残基のブロックとして存在し得る。例えば、第1のモノマーおよびヒドロキシ官能性モノマーの残基は、ランダム様式、勾配様式、交互様式で、ブロックコポリマーの第1のブロック内に、および/または第1のモノマー残暴およびヒドロキシ官能性モノマー残暴のブロックとして、存在し得る。このブロックコポリマーは、例えば、2個、3個、1個、5個または3似上のブロックを含み得る。代表的には、本発明のブロックコポリマーは、2個または3個のブロックを含む。

[0096]

本発明のプロックコポリマーが 2 個より多くのプロックを含む場合、第 1 および第 2 のブロックが互いに隣接され得るか、または 1 個以上の追加のプロックによって隔てられ得る。第 1 および第 2 のプロックは、任意の順番でブロックコポリマー内に存在し得、例えば、第 1 または第 2 のプロックのいずれかが、重合開始剤(すなわち、尾部)の残基を含むブロックコポリマーの部分に対して最初に起こり得る。

[0097]

本発明のブロックコポリマーの全体のポリマー構築物は、直鎖状コポリマー、分枝状コポリマー、ハイパーブランチコポリマー、スターコポリマー、グラフトコポリマーおよびそれらの混合物から選択される。代表的には、本発明のブロックコポリマーの全体のポリマー構築物は、直鎖状、分枝状および星状のコポリマーから選択され、より代表的には、直鎖状コポリマーである。

[0098]

本発明のプロックコポリマーの第1のプロックは、代表的には、ブロックコポリマーの全重量を基準に、少なくとも5重量%、好ましくは少なくとも10重量%、そしてより好ましくは、少なくとも15重量%の量で存在する。第1のプロックはまた、代表的には、ブロックコポリマーの全重量を基準に、95重量%未満、好ましくは90重量%未満、そしてより好ましくは85重量%未満の量で存在する。この第1のプロックは、これらの値(記載された値を含む)の任意の組み合わせの間の範囲の量で、本発明のブロックコポリ

マー内に存在する。

[0099]

本発明のブロックコポリマーの第2のブロックは、代表的には、ブロックコポリマーの全重量を基準に、少なくとも5重量%、好ましくは少なくとも10重量%、そしてより好ましくは少なくとも15重量%の量で存在する。第2のブロックはまた、代表的には、ブロックコポリマーの全重量を基準に、95重量%未満、好ましくは90重量%未満、そしてより好ましくは85重量%未満の量で存在する。この第2のブロックは、これらの値(記載された値を含む)の任意の組み合わせの間の範囲の量の本発明のブロックコポリマー内に存在する。

[0100]

本発明のプロックコポリマーの第2のプロックに対する第1のプロックの重量比は、代表的には、 $0.05:1\sim19:1$ 、例えば、 $0.1:1\sim9:1$ または $0.2:1\sim6:1$ である。本発明のプロックコポリマーは、代表的には、 $500\sim100$, 000, 例えば、 $1000\sim50$, 000または5000から30, 000の数平均分子量を育する。本明細書および特許請求の範囲において使用される場合、他に示されない限り、数平均分子量(Mn)、重量平均分子量(Mm) およびN0 の値は、ポリスチレン基準を使用するゲルバーミエーションクロマトグラフィーから決定される。従って、本明細書中で示されるNn0、Nm1 の値は、絶対値を表さないが、むしろ一組のポリスチレン基準に対する平均値を表す。

[0101]

本明細書および特許請求の範囲において使用される場合、「算出されたTg」は、Foxによって、Buil、Amer、Physics、Soc、、1、3買123(1956)に記載されるような方法に従って決定される。本発明のブロックコポリマーの第2のモノマーの算出されたTgは、代表的には、第1のモノマーの算出されたTgより、少なくとも20℃高く、好ましくは少なくとも30℃高く、そしてより好ましくは少なくとも40℃高い。代表的には、第2のモノマーの算出されたTgはまた、第1のモノマーの算出されたTgより150 世末満または100℃未満高い。本発明のブロックコポリマーの第2モノマーと第1のモノマーとの間の算出されたTgの差(すなわち、第2のモノマーの算出されたTgー第1のモノマーの算出されたTg)は、これらの値(記載された値を含む)の任意の組み合わせの間の範囲であり得る。

[0102]

本発明の組成物のブロックコポリマーの第1および第2のモノマーは、各々、ビニルモノマー、アリルモノマー、オレフィンおよびそれらの混合物から独立して選択され得る。第1および第2のモノマーの各々が独立して選択され得るピニルモノマーのクラスは、(メタ)アクリレート、ビニル芳香族モノマー、ビニルハライドおよびカルボン酸のビニルエステルが挙げられるが、これらに限定されない。本明細書および特許請求の範囲において使用される場合、「(メタ)アクリレート」および同様の用語は、メタクリレート、アクリレートおよびメタクリレートとアクリレートとの混合物を意味する。好ましくは、第1および第2のモノマーは、各々独立して、アルキル基内に1~20個の炭素原子を有するアルキル(メタ)アクリレートの少なくとも1つから選択される。

[0103]

第1および第2のモノマーの各々が独立して選択され得る、アルキル基内に1~20個の炭素原子を有するアルキル(メタ)アクリレートの具体的な例は、メチル(メタ)アクリレート、プロピル(メタ)アクリレート、イソプロピル(メタ)アクリレート、ローブチル(メタ)アクリレート、イツーブチル(メタ)アクリレート、イツーブチル(メタ)アクリレート、セεェ t ーブチル(メタ)アクリレート、2ーエチルベキシル(メタ)アクリレート、ラウリル(メタ)アクリレート、イソボルニル(メタ)アクリレート、シクロベキシル(メタ)アクリレートおよび3、3、5ートリメチルシクロベキシル(メタ)アクリレートおよび3、3、5ートリメチルシクロベキシル(メタ)アクリレートが挙げられるが、これらに限定されない。第1および第2のモノマーの各々が独立

10

20

30

して選択され得る、より多くの(メタ)アクリロイル蕎を有するモノマーの例として、(メタ)アクリル酸無水物、ジエチレングリコールピス(メタ)アクリレート、4、4′ーイソプロピリデンジフェノールビス(メタ)アクリレート(ビスフェノールAジ(メタ)アクリレート)、アルコキシル化4、4′ーイソプロピリデンジフェノールビス(メタ)アクリレート。トリメチロールプロパントリス(メタ)アクリレートおよびアルコキシル化トリメチロールプロパントリス(メタ)アクリレートが挙げられるが、これらに限定されない。

[0104]

第1および第2のモノマーの各々が選択され得る、ビニル芳香族モノマーの具体的な例として、スチレン、pークロロメチルスチレン、ジビニルベンゼン、ビニルナフタレンおよびジビニルナフタレンが挙げられるが、これらに限定されない。第1および第2のモノマーの各々が独立して選択され得る、ビニルハライドは、塩化ビニルおよびフッ素化ビニリデンが挙げられるが、これらに限定されない。第1および第2のモノマーの各々が独立して選択され得る、カルボン酸のビニルエステルとして、酢酸ビニル、酪酸ビニル、3、4ージメトキシ安意香酸ビニルおよび安息香酸ビニルが挙げられるが、これらに限定されない。

[0105]

本明細書および特許請求の範囲で使用される場合、「オレフィン」および同様の用語は、石油画分を分留することによって得られるような、1 個以上の二重結合を有する不飽和の脂肪族炭化水素を意味する。第1 および第2のモノマーの各々が独立して選択され得る、オレフィンの具体的な例として、プロピレン、1 ーブテン、1、3 ーブタジエン、イソブチレンおよびジイソブチレンが挙げられるが、これらに限定されない。

[0106]

本明細書および特許請求の範囲で使用される場合、「アリルモノマー」は、置換および /または無置換のアリル官能基を含むモノマー、すなわち、以下:

[0107]

[化11]

1

$H_2C=C(R_1)-CH_2=$

の一般式 1 によって表される 1 個以上の基を意味し、ここで、 R ,は水素、ハロゲンまたは C 。 C 。 のアルキル種である。最も一般的には、 R ,は、水素またはメチルであり、結果として一般式 1 は無置換(メタ)アリル基を表す。第 1 および第 2 のモノマーの各々が独立して選択され得る、アリルモノマーの例として、(メタ)アリルエーテル(例えば、メチル(メタ)アリルエーテル);カルボン酸のアリルエステル(例えば、酢酸(メタ)アリル、 酪酸(メタ)アリル、 (メタ)アリル 3 ,4 - ジメトキシ安息香酸および安息香酸(メタ)アリル)が挙げられるが、これらに限定されない。

[0108]

第1および第2のモノマーの各々が独立して選択され得る、他のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーとして、環式無水物(例えば、マレイン酸無水物、1ーシクロベンテンー1,2ージカルボン酸無水物およびイタコン酸無水物);不飽和であるが、α,βーエチレン性不飽和を有さない酸のエステル(例えば、ウンデシレン酸のメチルエステル);およびエチレン性不飽和二塩基性酸のジエステル(例えば、マレイン酸ジエチル)が挙げられるが、これらに限定されない。

[0109]

本発明の好ましい実施形態において、ブロックコポリマーの第1のモノマーは、イソーデシル(メタ)アクリレート、ラウリル(メタ)アクリレート、nーオクチル(メタ)アクリレート、2-エチルへキシル(メタ)アクリレート。nープチルアクリレート、イソープチルアクリレート、エチルアクリレートおよびそれらの混合物から選択される。本発

20

30

60

40.

20

30

50

明の特に好ましい実施形態において、第1のモノマーは、2-エチルヘキシル (メタ)ア クリレートである。

[0110]

本発明の好ましい実施形態において、ブロックコポリマーの第2のモノマーは、イソボルニル(メタ)アクリレート、nープチルメタクリレート、イソープチルメタクリレート、エチルメタクリレートおよびそれらの混合物を含む群から選択される。本発明の特に好ましい実施形態において、第2のモノマーはイソープチルメタクリレートから選択される

[0111]

本発明のプロックコポリマーの第1および第2のプロックは、各々独立して、少量の少なくとも1つのヒドロキシ官能性エチレン性不飽和モノマーの残基、さらに第1および第2のモノマーのそれぞれの残基を含み得る。好ましくは、第1および第2のブロックの調方は、少量の少なくとも1つのヒドロキシ官能性エチレン性不飽和モノマーの残基を含む。第1および第2のブロック内に存在する場合、ヒドロキシ官能性モノマーの残基は、同じであってもよいし、異なっていてもよく、同じまたは異なる量で存在し得る。本明細書および特許請求の範囲で使用される場合、「ヒドロキシ官能性エチレン性不飽和モノマー」は、ヒドロキシ官能基を有するモノマー(例えば、ヒドロキシアルキル(メタ)アクリレート)、およびヒドロキシ官能性残基に転化され得るモノマー(すなわち、ヒドロキシ官能性モノマー残基の前駆体)を含むことを意味し、例として、カルボン酸のビニルエステル(酢酸ビニル)、およびエポキシド官能性モノマー(例えば、グリシジル(メタ)アクリレート)が挙げられる。

[0112]

ヒドロキシ宮能性のエチレン性不飽和モノマーの残基は、本発明のブロックコポリマーの第1のブロックおよび第2のブロックのいずれかまたは両方のうちの任意の位置を独立して占有し得る。ヒドロキシ宮能性モノマー残基は、第1のブロックおよび第2のブロックのいずれかまたは両方においてランダムな様式で、勾配様式で、または第1のブロックおよび第2のブロックのいずれかまたは両方の全体を通して(例えば、第1のブロックの始まり、中間および/または末端で)任意の位置を占めるヒドロキシ宮能性モノマーの1以上のブロックとして存在し得る。第1のブロックおよび第2のブロックが互いに隣接し、そしてさらに、各々が、ヒドロキシ宮能性モノマー残基の隣接ブロックを含む場合、第1のブロックおよび第2のブロックは、本明細書中で先に考察したような、それらの調製において用いられるモノマーの供給によって定義される。

[0113]

本発明のブロックコポリマー第1のブロックおよび/または第2のブロックがヒドロキシ官能性のエチレン性不飽和のラジカル譲合可能なモノマーの残基を含む場合、ヒドロキシモノマー残基は代表的に、第1のブロックおよび/または第2のブロックに、それぞれ第1のブロックおよび第2のブロックの合計重量に基づいて少なくとも1選量パーセント、好ましくは少なくとも2重量パーセント、そしてより好ましくは少なくとも3重量バーセントの量で存在する。存在する場合、ヒドロキシ官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残基は代表的に、ブロックコポリマーの第1のブロックおよび/または第2のブロックに、それぞれ第1のブロックおよび第2のブロックの合計重量に基づいて、20重量パーセント未満、好ましくは15重量パーセント未満、そしてより好ましくは10重量パーセント未満の量で存在する。第1のブロックおよび第2のブロックの各々に存在し得るヒドロキシ官能性モノマーの残基の量は、独立して、記載した値を含めて、これらの値の任意の組み合わせの間の範囲に及び得る。

[0114]

本発明の1つの実施形態では、ヒドロキシ官能性のエチレン性不飽和モノマーは、以下から選択される:アルキル基中に2個~20個の炭素原子を育するヒドロキシアルキル(メタ)アクリレート:重合の前または後のいずれかで加水分解される、エポキシド官能性のエチレン性不飽和のラジカル預合可能なモノマー:重合の前または後のいずれかで1以

20

30

40

.50

[0115]

本発明の好ましい実施形態では、ヒドロキシアルキル(メタ)アクリレートは、ヒドロキシエチル(メタ)アクリレート、ヒドロキプロピル(メタ)アクリレート、ヒドロキブロピル(メタ)アクリレート、ヒドロキブロピル(メタ)アクリレート、ヒドロキブロピル(メタ)アクリレート、3、4ーエポキシシクロヘキシルメチル(メタ)アクリレート、3、4ーエポキシシクロヘキシルメチル(メタ)アクリレート、2~(3、4~エポキシシクロヘキシル)エチル(メタ)アクリレート、アリルグリシジルエーテルおよびそれらの組み合わせからなる群より選択され;ラクトンは、 β -プロピオラクトン、 β -ブチロラクトン、 γ -ブチロラクトン、 α -メチルー γ -ブチロラクトン、 δ -バレロラクトン、 γ -ラクトン、 γ -カプロラクトン。 δ -バレロラクトン、 γ -ラクトン、 γ -カプロラクトンおよびそれらの混合物からなる群より選択され;そして β -ヒドロキシエステル官能性(メタ)アクリレートは、グリシジル(メタ)アクリレートとイソステアリン酸との反応生成物である。本発明の特に好ましい実施形態では、ヒドロキシ宮能性モノマーは、ヒドロキシプロピル(メタ)アクリレートである。

[0116]

本発明のプロックコポリマーは必要に応じて、少なくとも1つのアミン官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーおよび必要に応じて、少量の少なくとも1つのヒドロキシ官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残基を含むブロックを有し得る。アミン官能性モノマーは、1級アミン($-NH_2$)、2級アミン(-N(R_2)(R_3))およびそれらの組み合わせから選択されるアミン官能性を有し得、ここで、 R_2 および R_3 は各々独立して、 $C_1 \sim C_2$ 。の直鎖状または分岐状のアルキル、 $C_5 \sim C_8$ 環状アルキル、芳香族基および多環式芳香族基から選択される。代表的に、 R_2 および R_3 は各々独立して、 $C_4 \sim C_2$ 0の直鎖状または分岐状のアルキル(例えば、 $C_1 \sim C_4$ アルキル)から選択される。

[0.1.17]

アミン官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーは、アルキル基中に2個~20個の炭素原子を有するアミノアルキル(メタ)アクリレートから選択され得る。好ましくは、アミン官能性モノマーのアミン基は3級アミンであり、そしてアミン官能性モノマーはジ($C_1 \sim C_4$)アミノアルキル(メタ)アクリレート(例えば、ジ($C_1 \sim C_4$)アミノエチル(メタ)アクリレート)から選択される。本発明の好ましい実施形態では、アミン官能性モノマーはジメチルアミノエチル(メタ)アクリレートである。

[0118]

アミン官能性モノマーの残基を含むブロックは必要に応じて、少なくとも1つのヒドロキシ官能性のエチレン性不飽和モノマーの少量の残基を含み得る。ヒドロキシ官能性モノマーは、第1のブロックおよび/または第2のブロックに関して上記に本明細書中に引用および記載された適りの1以上のヒドロキシ官能性モノマーまたはヒドロキシ官能性モノマーの競暴は、アミン官能性モノマーの残暴を含むブロックに、第1のブロックおよび第2のブロックに関して本明細書中で上記の通りの値の任意の組み合わせの間の範囲に及ぶ量(記載された値を含む)で存在し得る。ヒドロキシ官能性モノマー残差は、第1のブロックおよび第2のブロックに関し

30

40

て本明細書中上記で考察したように、アミン官能性モノマー残基を含むブロックにおいて 任意の位置を占有し得る。

[0119]

本発明のプロックコポリマーが、アミン官能性モノマーの残基を含むプロックを有する場合、アミン官能性モノマーの残基を含むプロックは、ブロックコポリマーの合計重量に基づいて、少なくとも1重量パーセント、好ましくは少なくとも5重量パーセント、そしてより好ましくは少なくとも10重量パーセントの最で存在する。アミン官能性モノマーの残基を含むプロックもまた、プロックコポリマーの合計重量に基づいて、35重量パーセント未満、好ましくは28重量パーセント未満、そしてより好ましくは20重量パーセント未満の量で存在し得る。アミン官能性モノマーの残基を含むプロックは、本発明のブロックコポリマー中に、記載した値を含めて、これらの値の任意の組み合わせの間の範囲に及ぶ量で存在し得る。

[0120]

アミン官能性モノマーの残基は、第1のプロックもしくは第2のプロックのいずれかに存在し得るか、あるいは、本発明のブロックコポリマーの別個のブロックに存在し得る。 好ましくは、少なくとも1つのアミン官能性モノマーの残基、および必要に応じて少なく とも1つのヒドロキシ官能性モノマーの少量の残基を含むブロックは、第1のブロックお よび第2のブロックとは別のブロックとして存在し(例えば、第3のブロックとして存在 する)、この場合、第1のブロックおよび第2のブロックは、アミン官能性モノマーの残 基を含まない。

[0121]

アミン宮能性モノマー残基は代表的に、アミン宮能性モノマー残基を含むプロック中に、プロック中のヒドロキシ官能性モノマー残基以外であるモノマー残基の合計重量に基づいて、少なくとも50重量パーセント、好ましくは少なくとも70重量パーセント、そしてより好ましくは少なくとも80重量パーセントの量で存在する。本発明の特に好ましい実施形態では、アミン官能性モノマー残基は、アミン官能性モノマー残基を含むプロック中にヒドロキシ官能性モノマー残基以外であるモノマー残基を100重量パーセント含む

[0122]

本発明のブロックコポリマーをコーティング組成物においてポリマー性流動制御剤として用いる場合、本発明のブロックコポリマーは代表的に、本発明の熱硬化性コーティング組成物中に、本発明の組成物の合計樹脂固体重量に基づいて、少なくとも0.01重量パーセント、好ましくは少なくとも0.1重量パーセント、好ましくは少なくとも0.2重量パーセントの量で存在する。ポリマー性流動制御剤はまた、本発明の組成物中に代表的に、本発明の組成物の合計樹脂固体重量に基づいて、5重量パーセント未満、好ましくは4重量パーセント未満、そしてより好ましくは3重量パーセント未満の量で存在する。本発明の熱硬化性コーティング組成物中に存在するポリマー性流動制御剤の量は、記載した値を含めて、これらの値の任意の組み合わせの範囲に及び得る。

[0123]

本発明の好ましい実施形態では、ブロックコポリマーを調製するために用いられ得る制御されたラジカル重合方法は、原子移動ラジカル重合(ATRP)である。ATRP方法は、「リビング重合」、すなわち、本質的に鎖の転移を伴わず、そして本質的に鎖の終結を伴わずに増殖する鎖増殖重合と記載される。ATRPによって調製されるポリマーの分子量は、反応物の化学量論、すなわち、モノマーおよび開始剤の初期濃度によって制御され得る。さらに、ATRPはまた、例えば、狭い分子量分布(例えば、2.5未満の多分散指数の値(PDI)、および充分に定義されたポリマー鎖構造(例えば、ブロックコポリマーおよび交互コポリマー)を含む特徴を有するポリマーを提供する。

[0 1 2 4]

ATRPプロセスは一般的に、以下を含むと混載され得る:開始システムの存在下での 1以上のラジカル単台可能なモノマーを重合する工程;ポリマーを形成する工程;および 形成されたポリマーを単離する工程。開始システムは、以下を含む:ラジカル移動可能な 原子または基を有する開始剤;遷移金属化合物、すなわち、触媒(これは、開始剤を伴う 可逆性酸化還元サイクルに関与する);およびリガンド(遷移金属化合物と配位する)。 ATRPプロセスはさらに、米臘特許第5,807,937号、同第5,789,487 号および同第5、763、548号において詳細に記載される。

[0125]

ATRPによる本発明のプロックコポリマーの鋼製において、開始剤は、各々が少なく とも1つのラジカル移動可能な基を有し、これが代表的にハロ基である。以下からなる群 より選択され得る:直鎖または分枝状の脂肪族化合物、脂環式化合物、芳香族化合物、多 環式芳香族化合物、複素環式化合物、スルホニル化合物、スルフェニル化合物、カルボン 酸のエステル、ポリマー性化合物およびそれらの混合物。開始剤はまた、官能基(例えば 、オキシラニル(oxvranvl)基(例えば、グリシジル基)で置換され得る。さら に有用な開始剤およびこれらと会合し得る種々のラジカル移動可能な基(例えば、シアノ 基、シアナト基、チオシアナト暴およびアジド基)は、米国特許第5、807、937号 の第17欄の第4行~第18欄の第28行に記載される。

[0126]

ラジカル移動可能な基を有するポリマー性化合物(オリゴマー化合物を含む)は、AT RP開始剤として用いられ得、そして本明細書中で「マクロ開始剤(macroinit iator)といわれる。マクロ開始剤の例としては、以下が挙げられるがこれらに限定 されない:カチオン性重合によって調製され、そして末端ハライド(例えば、クロリド) を有するポリスチレン、ならびに従来の非リビングラジカル重合によって調製された2-(2-ブロモブロビオンオキシ) エチルアクリレートおよび1以上のアルキル(メタ)ア クリレート (例えば、ブチルアクリレート) のポリマー。マクロ開始剤は、ATRPプロ セスにおいて用いられて、グラフトポリマー(例えば、グラフト化プロックコポリマーお よび締状コポリマー)が講製され得る。さらに、マクロ開始剤の考察は、米国特許第5. 789、487号の第13欄、第27行~第18欄の第58行に見出される。

[0127]

好ましくは、ATRP開始剤は、以下からなる群より選択され得る:ハロメタン、メチ レンジハライド、ハロホルム、四ハロゲン化炭素、1…ハロ…2.3…エポキシプロパン 、メタンスルホニルハライド、p-トルエンスルホニルハライド、メタンスルフェニルハ ライド、ロートルエンスルフェニルハライド、1-フェニルエチルハライド、2-ハロー C、~C。一カルボン酸のC、~C。一アルキルエステル、p-ハロメチルスチレン、モ ノヘキサキス (αーハロー C) ~ C (ーアルキル) バンゼン。ジエチルー2ーハロー2ー メチルマロネートおよびそれらの混合物。特に好ましいATRP開始剤は、ジエチルー2 ープロモー2ーメチルマロネートおよびp ~ トルエンスルホニルクロリドである。

[0128]

本発明のブロックコポリマーのATRP調製において用いられ得る触媒としては、開始 剤および伸張するボリマー鎖との酸化還元サイクルに関与し得る任意の遷移金属化合物が 挙げられる。遷移金属化合物がポリマー鎖と直接的な炭素ー金属結合を形成しないことが 好ましい。本発明において有用な遷移金属触媒は、以下の一般式11によって表され得;

[0129]

【化12】

II

TMn+Xn

ここで、TMは遷移金属であり、nは0~7の値を有する遷移金属上の形式電荷であり、 そしてXは対イオンまたは共有結合によって結合した成分である。遷移金属(TM)の例 EUTH, Cu, Fe, Au, Ag, Hg, Pd, Pt, Co, Mn, Ru, Mo, Nb および2mが挙げられるかこれらに限定されない。火の例としては、ハロゲン、ヒドロキ 10

シ、酸素、 $C_1 \sim C_6 - PN$ コキシ、シアノ、シアナト、チオシアナトおよびアジドが挙げられるがこれらに限定されない。好ましい遷移金属はCu (I) であり、そしてX は好ましくはハロゲン (例えば、クロリド) である。従って、好ましいクラスの遷移金属触媒は、鋼ハライド (例えば、Cu (I) C I) である。遷移金属触媒が少量 (例えば、I モルパーセント) の酸化還元共役体 (例えば、Cu (I) C I が使用される場合、Cu (II) C I 2)を含むこともまた好ましい。本発明のブロックコボリマーを調製する際に有用なさらなる触媒は、米国特許第5、807、937号の第18欄、第29行~56行に記載される。酸化還元共役体は、米国特許第5、807、937号の第11欄、第1行~第13欄、第38行にさらに詳細に記載される。

[0130]

本発明のブロックコポリマーのATRP調製において用いられ得るリガンドとしては、 1以上の窒素、酸素、リンおよび/または硫黄原子を有する化合物(これらは、例えば、 o 結合および/または π 結合を介して遷移金属触媒化合物に配位し得る)が挙げられるがこれらに限定されない。有用なリガンドのクラスとしては、以下が挙げられるがこれらに限定されない:非質換および置換のピリジンおよびピピリジン;ポルフィリン;クリプタンド;クラウンエーテル;例えば、18-クラウン-6;ポリアミン(例えば、エチレングリコール(例えば、18-クラウン-6;ポリアミン(例えば、18-0):一酸化炭素;および配位モノマー(例えば、スチレン、アクリロニトリルおよびヒドロキシアルキル(メタ)アクリレート)。好ましいクラスのリガンドは、置換ピピリジン(例えば、18-10)である。本発明のブロックコボリマーを測製する際に用いられ得るさらなるリガンドは、米国特許第5,807,937号の第18欄、第57行~第21欄、第43行に記載される。

[0131]

本発明のブロックコポリマーのATRP調製では、開始剤、遷移金属化合物およびリガンドの量および相対比率は、ATRPが最も有効に行われるためのものである。用いられる開始剤の量は、広範に変動し得、そして代表的に反応媒体中に 10^{-4} モル/リットル(M)~3 M(例えば、 10^{-3} M~ 10^{-1} M)の濃度で存在する。ブロックコポリマーの分子量は開始剤およびモノマーの相対濃度に直接関連し得るので、開始剤のモノマーに対するモル比は、ポリマー調製において重要な要因である。開始剤のモノマーに対するモル比は代表的に、 10^{-4} :1~0、5:1(例えば、 10^{-3} :1~5× 10^{-2} :1)の範圏内である。

[0132]

ATRP方法によって本発明のプロックコポリマーを調製する際に、遷移金属化合物の開始剤に対するモル比は代表的に、 $10^{-4}:1\sim10:1$ (例えば、 $0.1:1\sim5:1$) の範囲内である。リガンドの遷移金属化合物に対するモル比は代表的に、 $0.1:1\sim100:1$ (例えば、 $0.2:1\sim10:1$) の範囲内である。

[0133]

本発明のブロックコポリマーは、溶媒の非存在下で(すなわち、パルク重合プロセスによって)調製され得る。一般的に、ブロックコポリマーは、溶媒(代表的に、水および/または有機溶媒)の存在下で調製される。有用な有機溶媒のクラスとしては、以下が挙げられるがこれらに鼷定されない:カルボン酸のエステル、エーテル、環式エーテル、 $C_5 \sim C_{10}$ アルカン、 $C_5 \sim C_8$ シクロアルカン、芳香族炭化水素溶媒、ハロゲン化炭化水素溶媒、アミド、ニトリル、スルホキシド、スルホンおよびそれらの混合物。超臨界的溶媒(例えば、 CO_2 、 $C_1 \sim C_4$ アルカンおよびフッ化炭素)もまた用いられ得る。好ましいクラスの溶媒は芳香族炭化水素溶媒であり、特に好ましいその例は、キシレンおよび混合芳香族溶媒(例えば、 $E\times X$ on Chemical America から商標SOLVESSOの下で市販される混合芳香族溶媒)である。さらなる溶媒は、米国特許第5、807、937号の第21欄、第44行~第22行、第54行にさらに詳細に記載される。

[0134]

10

20

20

50

本発明のブロックコポリマーのATRP綢製は代表的に、25℃~140℃ (例えば、<math>50℃~100℃)の範囲内の反応温度で、そして1気圧~100気圧の範囲内で(通常は周囲の圧力で)行われる。原子移動ラジカル重合は代表的に、<math>24時間未満で、例えば、1時間と8時間との間に完了する。

[0135]

ブロックコボリマーが溶媒の存在下でATRPによって調製される場合、溶媒は代表的に、ポリマーが形成された後に、当業者に公知である適切な手段(例えば、減圧蒸留)によって除去される。あるいは、ブロックコポリマーは、公知の方法に従って溶媒から沈殺させ、濾過し、洗浄し、そして乾燥され得る。溶媒の除去または溶媒からの分離後、ブロックコボリマーは代表的に、合計ポリマー重量に基づいて少なくとも95重量パーセント、そして好ましくは少なくとも重量98パーセントの固形分(1グラムのサンブルを110℃のオーブンに60分階圏くことによって測定した場合)を有する。

[0136]

ATRP遷移金属触媒およびその関連したリガンドは代表的に、例えば、流動制御剤としての使用の前にプロックコポリマーから分離または除去される。ATRP触媒の除去は、例えば、ポリマー、溶媒および触媒の混合物への触媒結合剤の添加、続いて濾過を含む公知の方法を用いて達成される。適切な触媒結合剤の例としては、例えば、アルミナ、シリカ、粘土またはそれらの組み合わせが挙げられる。ポリマー、溶媒およびATRP触媒の混合物は、触媒結合剤のベッドを通され得る。あるいは、ATRP触媒は、インサイチュで酸化され得、触媒の酸化残基は、ブロックコポリマー中に保持される。

[0:37]

ブロックコポリマーは、直鎖状ポリマー、分岐ポリマー、ハイパーブランチ(hyperbranched)ポリマー、スターポリマー、グラフトポリマーおよびそれらの混合物からなる群より選択され得る。ブロックコボリマーの外観、すなわち、全体の構築は、その調製において用いられる開始剤およびモノマーの選択によって制御され得る。直鎖状プロックコポリマーは、ATRPによる調製の場合、1個または2個のラジカル移動可能な基(例えば、ジエチルー2-ハロー2-メチルマロネートおよびα,α'ージクローキシレン)を有する開始剤を用いることによって調製され得る。分岐ブロックコポリマーは、ATRPによる講製の場合、分岐モノマー(すなわち、ラジカル移動可能な基または1より多くのエチレン性不飽和のラジカル重合可能な基を含むモノマー)(例えば、2ー(2ーブロモブロピオンオキシ)エチルアクリレート、pークロロメチルスチレンおよびスチレンがリコールビス(メタクリレート))を用いることによって調製され得る。ハイパーブランチブロックコボリマーは、用いられる分岐モノマーの量を増加させることによって調製され得る。

[0138]

スタープロックコポリマーは、ATRPによる調製の場合、3個以上のラジカル移動可能な基を有する開始剤(例えば、ヘキサキス(ブロモメチル)ベンゼン)を用いて調製され得る。グラフトポリマーの形態のブロックコポリマーは、本明細書中に上記で記載されるマクロ開始剤を用いて調製され得る。グラフトポリマー、分岐ポリマー、ハイパーブランチポリマーおよびスターポリマーは、米関特許第5,807,937号の第31欄、第40行~第38欄、第55行にさらに詳細に記載される。

[0139]

グラジエント(gradlent)コポリマーは、ATRP方法によって2種以上のモノマーから調製され得、そして一般的に、ポリマー骨格に沿って徐々にそして系統的かつ予測可能な様式で変化する構造を有すると記載される。グラジエントコポリマーは、(a)重合が生じている間の反応媒体に対して供給されるモノマーの比を変動させること、(b)異なる重合比を有するモノマーを含むモノマー供給を用いること、または(c)(a)と(b)との組み合わせによって、ATRP法によって調製され得る。グラジエントコポリマーは、米国特許第5、807、937号の第29欄、第29行~第31欄、第35行にさらに詳細に記載される。

40

50

[0140]

本発明のプロックコポリマーは、以下の代表的なポリマー鎖構造 I I I および I V のうちの少なくとも 1 つを含むとさらに記載され得:

[0141]

【化13】

III

 $-(M)_{s}-(G)_{p}-$

新产小

IV

 $-(G)_{p}-(M)_{s}-$

ここで、Mは、ヒドロキシ官能基を含まない少なくとも1つの第1のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーおよび必要に応じて、少量の少なくとも1つのヒドロキシ官能性エチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残基であり;Gは、ヒドロキシ官能性を含まない少なくとも1つの第2のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーは、上記第1のモノマーおよび必要に応じて、少量の少なくとも1つのヒドロキシ官能性エチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残越であり;上記第2のモノマーは、上記第1のモノマーの算出されたTgよりも少なくとも30℃高い算出されたTgを有し;sおよびpは、残基のブロックにおいて出現する残基の平均数を表し;sおよびpは各々独立して、各構造について2~100である。ポリマー鎖構造111および1Vを用いて、MおよびGの各々が必要に応じて、そして独立して、それぞれ第1のモノマーおよび第2のモノマーに加えて、本明細書中で上記に記載したように、少量のヒドロキシ官能性エチレン性不飽和のラジカル翼合可能なモノマー(例えば、ヒドロキプロピル(メタ)アクリレート)の残基であり得、この場合、sおよびpは各々独立して、各構造について3~100である。

[0142]

ポリマー鎖構造!IIおよびIVを参照して、第1および第2のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーは、本明細書中で上記に記載した第1のモノマーおよび第2のモノマーと同じである。本発明の1つの実施形態では、第1のモノマーまたは第2のモノマーのいずれか一つは、本明細書中で上記に記載した通りのアミン宮能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマー(例えば、ジメチルアミノエチル(メタ)アクリレート)および必要に応じて、少量のヒドロキシ宮能性モノマー(例えば、ヒドロキプロビル(メタ)アクリレート)から選択される。

[0143]

一般的ポリマー鎖構造 I I I および I V をさらに参照すると、M は、ヒドロキシ官能性がない 1 以上の型の第1モノマー残基を表し、そして必要に応じて、ヒドロキシ官能性モノマーの少量の残基を表す一方で、p は、M 残基のブロック(M ーブロック)あたりに生じる M 残基の平均総数を表す。一般構造 I I I および I V のー(M)。一部分は、(1)第1モノマー残基のモノブロックまたは必要に応じて第1モノマー残基およびヒドロキシ官能性モノマー残基の2つの型の交互性ブロック(必要に応じて、ヒドロキシ官能性モノマー残基のプロックを含む)、(3)第1モノマー残基およびヒドロキシ官能性モノマー残基の2つ以上の型のポリブロック、あるいは(4)第1モノマー残基の2つ以上の型のグラジエントブロック(必要に応じてヒドロキシ官能性モノマー残基のプロックを含む)を表す。

[0144]

例示の目的のために、M-プロックが、例えば、7モルの2-エチルペキシルメタクリレート(2-EHA) および3モルのヒドロキシプロピルメタクリレート(HPMA) から割製される場合、一般構造111および<math>IVの-(M)。一部分は、当業者に知られて

20

30

40

[0145]

例示のさらなる目的のために、Mープロックが、例えば、10モルの2-エチルヘキシ ルメタクリレートから調製される場合、一般構造IIIおよびIVの一(M)。一部分は 、2-エチルヘキシルメタクリレートの10残基のホモプロックを表す。Mブロックが、 例えば、5モルの2~エチルヘキシルメタクリレートおよび5モルのラウリルメタクリレ ートから翻製される場合、一般構造IIIおよびIVの一(M)。一部分は、当業者に知 られているように、蠲製の条件に依存して、以下を表す:(a)合計10残暴(すなわち 、s=10)である、5 残基の2-エチルヘキシルメタクリレートおよび5 残基のラウリ ルメタクリレートのジブロック;(b)合計10残態である、5残基の2-エチルヘキシ ルメタクリレートおよび 5 残基のラウリルメタクリレートのランダムブロック;(c) 2 ーエチルヘキシルメタクリレート残暴またはラウリルメタクリレート残基のいずれかで始 まり、かつ合計10残基である、2ーエチルヘキシルメタクリレート残基およびラウリル メタクリレート残糕の交互性プロック;または(d)2-エチルヘキシルメタクリレート 残落またはラウリルメタクリレート残暴のいずれかで始まり、かつ合計10残基である。 2-エチルヘキシルメタクリレート残暴およびラウリルメタクリレート残暴のグラジエン トプロック。従って、一般構造111および1Vの一(G)。一部分および以下の一般構 造の一(E)。一部分は、上記で提供される一(M)。一部分の様式と類似の様式で各々 記載され得る。

[0146]

第1モノマーおよび第2モノマーの各々は、1を超えるモノマー種から選択され得、そしてこれらの異なるモノマー種の残基は、これらのブロックにおけるヒドロキシ官能性モノマーの任意の残基の構造体とは別の種々の構造体を形成し得る。例えば、Mープロックが、1を超える種の第1モノマー残基(例えば、第1モノマーM1の5残基および第1モノマーM2の5残基)の勾配、ならびにヒドロキシ官能性モノマー残基のブロック(例えば、3つのヒドロキシ官能性モノマー残基M0円のブロック)を含む場合、一般構造111および1Vの一(M)。一部分は、以下の一般構造V:

[0147]

【化14】

V

$-\left< M_1 - M_1 - M_1 - M_2 - M_1 - M_1 - M_2 - M_2 - M_1 - M_2 - M_2 - M_2 - M_{QH} - M_{QH} - M_{QH} \right> - \left< M_1 - M_1 - M_1 - M_2 - M_1 - M_2 - M_2 - M_2 - M_2 - M_2 - M_{QH} - M_{$

によってより特異的に表され得る。

[0148]

さらなる例示の目的のために、M-プロックが、例えば、5モルのモノマーM₁ および5モルのモノマーM₂ から調製され、そして一般構造<math>111および1Vの- (M)。-部分が、モノマーM₁ およびM₂ の残基のグラジェントプロックの形態である場合、このグラジエントプロックは、以下の一般構造V:

[0149]

【化15】

V

$-(M_1-M_1-M_2-M_2-M_1-M_2-M_2-M_2-M_1-M_2-M_2-M_2)-$

によってより特異的に表され得る。

[0150]

本発明のブロックコポリマーは、以下の代表的ポリマー鎖構造VI~XI:

[0151]

[化16]

10

20

VI

$$-(M)_{s}-(G)_{p}-(E)_{q}-$$

MII

$$-(M)_{s}-(E)_{q}-(G)_{p}-$$

VIII

IX

$$-(G)_{p}-(E)_{q}-(M)_{s}-$$

X

$$-(E)_{q}-(M)_{s}-(G)_{p}-$$

心线

XI

の少なくとも1つを含むとさらに記載され得、ここで、Eは、少なくとも1つのアミン官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマー(本明細毒中の上記で記載されるような)の残基であり;そして必要に応じて、少量の少なくとも1つのヒドロキシ官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残基であり;MおよびGは、本明細書中の上記で記載された通りであり、そしてこれらは、アミン官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの残基を含まず;qは、残基のブロックにおいて生じる残基の平均数を表し;そしてqは、各々の構造について、独立して、2~100である。

[0152]

本発明のブロックコポリマーが、ラジカル移動可能な基を有する開始剤の存在下で原子移動ラジカル重合によって調製され、このプロックコポリマーは、さらに、以下の代表的ボリマー鎖構造XII~XVII:

[0153]

【化17】

XII

$$\phi - [(M)_s - (G)_p - (E)_q - T]_s$$

XIII

$$\phi = [(M)_s - (E)_q - (G)_p - T]_s$$

XIV

XV

$$\phi = \{ (G)_p = (E)_q = (M)_s = T \}_z$$

XVI

$$\phi - \{(E)_g - (M)_g - (G)_p - T\}_z$$

おまな"・

XVII

$$\phi = [(E)_q - (G)_p - (M)_s - T]_z$$

の少なくとも1つを有するとさらに記載され得、ここで、M、GおよびEは、本明細書中の上記に記載された通りであり; ϕ は、上記のラジカル移動可能な基の開始剤がない残基であるかまたはこの残基に由来し;Tは、この開始剤のラジカル移動可能な基であるかまたはこの基に由来し:z は、開始剤のラジカル移動可能な基の数と少なくとも等しくかつ各々の構造について独立して、少なくとも1(例えば、 $1 \sim 100$ または $1 \sim 5$)である。本発明の好ましい実施形態において、ポリマー鎖構造 $X \mid I \sim X \mid V \mid I$ の z は、1 である。

[0154]

ボリマー鎖構造 X 1 I ~ X V I I を参照すると、M、G および E の各々はまた、必要に応じてかつ独立して、少なくとも1 つのヒドロキシ官能性の、エチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーの少量の残基(例えば、ヒドロキシプロピル(メタ)アクリレート)であり、この場合において、s、p および q は、各々独立して、3~100である。ヒドロキシ官能性のエチレン性不飽和のラジカル重合可能なモノマーは、本明細書中の上記で記載される通りである。

[0 | 5 5]

ポリマー構造XII~XVIIの記号Tは、開始剤のラジカル移動可能な基であるかまたはこの基に由来する。例えば、ポリマーブロックコポリマーが、ジェチルー2ーブロモー2~メチルマロネートの存在下で調製される場合、Tは、ラジカル移動可能な臭素基であり得る。

[0156]

ラジカル移動可能な基は、必要に応じて(a)取り除かれ得るかまたは(b)化学的に別の部分に変換され得る。(a)または(b)のいずれかにおいて、記号下は、本明細書中で、開始剤のラジカル移動可能な基に由来すると考慮される。ラジカル移動可能な基は、求核化合物(例えば、アルカリ金属アルコキシレート)での置換によって取り除かれ得る。しかし、本発明において、ラジカル移動可能な基が、取り除かれるかまたは化学的に変換される方法はまた、比較的穏やかであることが、望ましい。

[0 1 5 7]

本発明の実施形態において、ラジカル性の移動可能な基が、ハロゲンである場合、この ハロゲンは、穏やかな脱ハロゲン化反応の手段によって取り除かれ得る。この反応は、代 表的に、ブロックコポリマーが形成された後の後反応としてかつ少なくともATRP継媒 10

20

50

の存在下で実行される。好ましくは、脱ハロゲン化後反応は、ATRP触媒およびその関連リガンドの両方の存在下で実行される。

[0158]

穏やかな脱ハロゲン化反応は、本発明のハロゲン末端化ブロックコポリマーを1以上のエチレン性不飽和の化合物と接触させることによって実行され、ある範囲の条件の少なくとも一部のもとで容易にラジカル重合可能でなく、この条件下で、原子移動ラジカル重合が実行され、本明細書中の後で、「限定されたラジカル重合可能なエチレン性不飽和化合物」(LRPEU化合物)といわれる。本明細書中で使用される場合、「ハロゲン末端化」および同様の用語によって、例えば、分枝状ポリマー、櫛型ポリマーおよびスターポリマーで存在するように、懸垂型ハロゲンもまた含まれることが意味される。

[0159]

任意の理論によって限定されることを意図しないが、手元の証拠に基づいて、ハロゲン末端化ブロックコポリマーと1以上のLRPEU化合物との間の反応は、(1)末端ハロゲン基の除去、および(2)少なくとも1つの炭素-炭素二重結合の追加を生じ、ここで、この末端炭素-ハロゲン結合は、壊されると考えられる。脱ハロゲン化反応は、代表的に、0℃~200℃の範囲の温度(例えば、0℃~160℃)、0.1~100気圧の範囲の圧力(例えば、0.1~50気圧)で実施される。この反応はまた、代表的に、24時間未満(例えば、1時間と8時間との間)で実行される。LRPEU化合物は、化学量論量未満で添加され得る一方で、プロックコポリマー中に存在する末端ハロゲンのモルに対して少なくとも化学量論量で好ましくは添加される。過剰な化学量論量で添加される場合、LRPEUは、代表的に、5モル%(例えば、1~3モル%)以下の量で存在し、末端ハロゲンの総モルを超過して存在する。

[0160]

穏やかな条件下で、本発明のブロックコポリマーを脱ハロゲン化するために有用な、限定されたラジカル重合可能なエチレン性不飽和化合物としては、以下の一般式XVIII によって表される化合物が挙げられる。

[0161]

【化18】

IIIVX

R₈ R₆

一般式XV11 において、 R_6 および R_7 は、以下のような同一または異なる有機基であり得る: $1\sim 4$ 炭素原子を有するアルキル基;アリール基;アルコキシ基;エステル基;アルキル硫黄基;アシルオキシ基;および窒素含有アルキル基。ここで、 R_6 基および R_7 様の少なくも一方は、有機基であるが、一方で他方は、有機基または水素であり得る。例えば、 R_6 または R_7 の一方が、アルキル基である場合、他方は、アルキル、アリール、アシルオキシ、アルコキシ、アレン、硫黄含有アルキル基または窒素含有アルキルおよび/または窒素含有アリール基であり得る。 R_8 基は、水素またはブロックコポリマーの末端ハロゲンとLRPEU化合物との間の反応が、妨げられないように選択された低級アルキルから選択された同一または異なる基であり得る。また、 R_8 基は、 R_6 基および/または R_7 基に結合されて環式化合物を形成し得る。

[0162]

LRPEU化合物は、ハロゲン基がないことが、好ましい。適切なLRPEU化合物の例としては、これらに限定されないが、1、1ージメチルエチレン、1、1ージフェニルエチレン、作酸イソプロベニル、αーメチルスチレン、1、1ージアルコキシオレフィン

10

20

30

40

20

[0163]

例示の目的のために、ハロゲン末端プロックコポリマーとLRPEU化合物(例えば、 α ーメチルスチレン)との間の反応は、以下の一般スキーム」にまとめられる。

[0164]

【化19】

$$P-X + H_2C=C$$
 $P-CH=C$
 $P-CH=C$
 $P-CH=C$
 $P-CH=C$

一般スキームIにおいて、P-Xは、ハロゲン未端化プロックコポリマーを表す。

[0165]

本発明のブロックコポリマーが、熱硬化性コーティング組成物でポリマー流動制御剤として使用される場合、このコーティング組成物は、流体コーティング組成物 (例えば、水性でかつ溶媒ベースのコーティング組成物および電着可能コーティング組成物)、または相互反応性固体粒状組成物 (例えば、粉末コーティング組成物) の形態であり得る。本発明のコーティング組成物は、着色され得るかまたは透明であり得、そして単独でかまたはプライマー、ベースコートまたはトップコートの組み合わせで使用され得る。

[0.166]

本発明の好ましい実施形態において、コーティング組成物は、相互反応性固体であり、(a)、(b)および(c)の粒状の混合物である。硬化可能な粉末コーティング組成物は、代表的に、官能基を有する第1反応体(例えば、エポキシド官能性ポリマー反応体)および官能基(第1反応体の官能基と相互反応性でありかつ共有結合を形成し得る)を有する架橋削である第2反応体を含む。硬化可能な粉末コーティング組成物の第1および第2の反応体は、各々独立して、1以上の官能性種を含み得、そして物理的特性(例えば、滑らかさ、透明さ、溶媒酬性および硬度)の所望の組み合わせを有する硬化されたコーティングを提供するために十分な量で各々存在する。

[0167]

本発明の組成物が選択され得る、硬化可能な粉末コーティング組成物の例としては、以下が挙げられるが、これらに限定されない:第1反応体としてのエボキシド官能性ポリマーおよび第2反応体としてのエボキシド反応性架橋剤(例えば、カルボン酸宮能性架橋剤)を含む粉末コーティング組成物(例えば、米国特許第5、407、707号、同第5、663、240号および同第5、710、214号に記載されるような);第1反応体としてのカルボン酸宮能性ポリマーおよび第2反応体としての β ーヒドロキシアルキルアミド宮能性架橋剤を含む粉末コーティング組成物(例えば、米国特許第4、801、680号、同第4、889、890号、同第4、937、288号、岡第5、098、955号、同第5、202、382号および同第5、214、101号に記載されるような);ならびに第1反応体としてヒドロキシ宮能性ポリマーおよび第2反応体としてキャップされたイソシアネート宮能性架橋剤を含む粉末コーティング組成物(例えば、米国特許第4、997、900号、岡第5、439、896号、岡第5、508、337号、岡第5、510、444号、岡第5、554、692号、岡第5、621、064号および同第5、777、061号に記載されるような)。

[0168]

硬化可能な粉末コーティング組成物中の結合剤樹脂の失部分を含むポリマーは、築温に

.20

30

で固体であり、代表的に、30 ℃ ~ 80 ℃ (例えば、35 ℃ ~ 50 ℃) という、走査熱量分析法 (DSC) に由来するガラス転移中間値を有する。これらのポリマーはまた、代表的に500 ~ 15 、000 の数平均分子巖 (Mn) を有する。

[0169]

本発明の硬化可能な粉末コーティング組成物の第1反応体が選択され得るエポキシド官能性ポリマーのクラスとしては、以下が挙げられるが、これらに限定されない:エポキシド宮能性ビニルポリマー(例えば、エポキシド宮能性 (メタ)アクリル酸ポリマー)、エポキシド宮能性ポリエーテル、エポキシド宮能性ポリエステルおよびそれらの組み合わせ。エポキシド宮能性ピニルポリマーは、当業者に公知のフリーラジカル重合方法によって調製され得る。このような公知のフリーラジカル重合方法は、代表的に適切な開始剤を利用し、この開始剤としては、有機ペルオキシドおよびアゾ型化合物および鎖移動剤(例えば、 α - メチルスチレンダイマーおよび t - ドデシルメルカプタン)が挙げられる。

[0170]

エポキシド官能性ビニルボリマーは、代表的に、1以上のエポキシド官能性の、エチレン性で不飽和のモノマー(例えば、グリシジルメタクリレート)を、エポキシド官能性がない1以上のエチレン性で不飽和のモノマー(例えば、メチル(メタ)アクリレート、イソボルニル(メタ)アクリレート、ブチル(メタ)アクリレートおよびスチレン)と重合させることによって調製される。エポキシド官能性ビニルボリマーの調製において使用され得るエポキシド官能性の、エチレン性で不飽和のモノマーの例としては、以下が挙げられるが、これらに限定されない:グリシジル(メタ)アクリレート、3、4ーエポキシシクロヘキシルメチル(メタ)アクリレート、2ー(3、4ーエポキシシクロヘキシル)エチル(メタ)アクリレートおよびアリルグリシジルエーテル。エポキシド宮能性がないエチレン性で不飽和のモノマーの例としては、米国特許第5、407、707号、第2欄、17~56行目に記載されるモノマーが挙げられる。

[0171]

本発明の好ましい実施形態において、エポキシド官能性ビニルボリマーは、(メタ)アクリレートモノマーの大部分から調製され、そして本明細書中で「エポキシド官能性(メタ)アクリル酸ポリマー」としていわれる。エポキシド官能性ビニルボリマーは、代表的に、500~5000(例えば、800~2500)の数平均分子量を有する。

[0172]

エポキシド宮能性ポリエーテルは、ヒドロキシ宮能性モノマー(例えば、ジオール)およびエポキシド宮能性モノマーならびに/またはヒドロキシおよびエポキシド宮能性の両方を有するモノマーから調製され得る。適切なエポキシド宮能性ポリエーテルとしては、4,4'ーイソプロビリデンジフェノール(ビスフェノールA)に基づくエーテルが挙げられるが、これらに限定されず、これの特定の例は、Shell Chemicalsから市販されるEPON(登録商標)RESIN 2002である。

[0173]

エポキシド官能性ポリエステルは、当該分野で認識された方法によって調製され得、この方法は、代表的に、ヒドロキシ官能性ポリエステルを第1に調製し、次いで、これをエピクロロヒドリンと反応させる工程を包含する。ヒドロキシ官能性を有するボリエステルは、当該分野で認識された方法によって調製され得、この方法は、少なくとも2つの酸(またはエステル)育能性を有するカルボン酸(および/またはそのエステル)と少なくとも2つのヒドロキシ官能性おを有するポリオールとを反応させる工程を包含する。当業者に公知のように、反応体のヒドロキシ基に対するカルボン酸基のモル当量比は、生じたポリエステルがヒドロキシ官能性および所望される分子量を有するように選択される。

[0174]

ヒドロキシ宮能性ポリエステルを調製する際に有用な多官能性カルボン酸の例は、当業者に知られ、そして例えば、以下が挙げられる:フタル酸、テトラヒドロフタル酸、ヘキサヒドロフタル酸、イソフタル酸およびテレフタル酸。ヒドロキシ宮能性ポリエステルを調製する際に有用なポリオールの例は、当業者に知られ、そして例えば、以下が挙げられ

(32)

る:グリセリン、トリメチロールプロパン、エチレングリコールおよび 1, 4ージメチロールシクロペキサン。

[0175]

エポキシド官能性ポリマーを含む熱硬化性粉末コーティング組成物において使用される エポキシド反応性架橋剤は、ヒドロキシ、チオール、1級アミン、2級アミン、カルボキ シルおよびそれらの混合物からなる群より選択される官能基を有し得る。アミン官能性を 有する有用なエポキシド反応性架橋剤としては、例えば、ジシアンジアミドおよび置換ジ シアンジアミドが挙げられる。好ましくは、エポキシド反応性架橋剤は、カルボン酸 有する。本発明の1つの実施形態において、エポキシド反応性架橋剤は、カルボン酸官能 性を有し、そして実質的に結晶である。「結晶」によって、相互反応体が、少なくとも つかの結晶性ドメインを含み、そして幾つかのアモルファスドメインを相応して含み得る ことが、意味される。必ずというわけではないが、エポキシド反応性架橋剤は、エポキシ 官能性ポリマーの離解粘度より低い融解粘度を(同じ温度にて)有することが、好ましい 。本明細書中で使用される場合、「エボキシド反応性架橋剤」によって、エポキシド反応 性架橋剤は、エポキシド官能性と反応性である少なくとも2つの官能基を有することが、 意味される。

[0176]

好ましくは、エポキシド反応性架橋剤は、カルボン酸官能性架橋剤(代表的に、4~20炭素原子を含む)である。本発明において有用なカルボン酸官能性架橋剤の例としては、以下が挙げられるが、これらに限定されない:ドデカン二酸、アゼライン酸、アジビン酸、1,6~ヘキサン二酸、コハク酸、ピメリン酸、セパシン酸、マレイン酸、クエン酸、イタコン酸、アコニット酸およびそれらの混合物。

[0177]

他の適切なカルボン酸官能性架橋剤としては、以下の一般式XIXによって表される架 橋剤が挙げられる。

[0178]

【化20】

XIX

一般式X I X において、R は、ポリオールの残基であり、A は、 $1 \sim 1$ 0 炭素原子を有する二価結合基であり、そして B は、 $2 \sim 1$ 0 の整数である。一般式X I X の R が誘導され得るポリオールの例としては、以下が挙げられるが、これらに限定されない:エチレングリコール、ジ(エチレングリコール)、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパン、ペンタエリトリトール、ジートリメチロールプロパン、ジーペンタエリトリトールおよびそれらの混合物。A が選択され得る二価結合基としては、以下が挙げられるが、これらに限定されない:メチレン、エチレン、プロピレン、イソプロピレン、ブチレン、ペンチレン、ヘプチレン、オクチレン、ノニレン、デシレン、シクロヘキシレン(例えば、1, 2 - 2

[0179]

一般式XIXによって表される架橋網は、代表的にポリオールおよび二塩基性酸または 環式無水物から調製される。例えば、トリメチロールプロパンおよびヘキサヒドロー4ー メチル無水フタル酸は、それぞれ1:3のモル比で一緒に反応して、カルボン酸官能性架 10

20:

30

40

20

30

50

橋剤を形成する。この特定の架橋剤は、以下のように一般式XIXを参照して記載され得、Rは、トリメチロールプロパンの残基であり、Aは、二個の結合基の4ーメチルー1、2ーシクロヘキシレンであり、そしてbは3である。一般式XIXを参照して、本明細書中で記載されるカルボン酸官能性架橋剤は、それらの調製から生じそしてその中に含まれる任意の未反応性出発物質および/または副生成物(例えば、オリゴマー種)もまた含むことが、意味される。

[0180]

エポキシド官能性ポリマーおよびエポキシド反応性架橋剤を含む硬化性粉末コーティング組成物はまた、通常、架橋剤の反応性官能基とこのポリマーのエポキシド基との間の反応を触媒するための1つ以上の硬化触媒を含む。酸官能性架橋剤と共に使用するための硬化触媒の例としては、三級アミン(例えば、メチルジココアミン(dicocoamine)、およびスズ化合物(例えば、水酸化トリフェニルスズ)が挙げられる。硬化触媒は、代表的には硬化性粉末コーティング組成物中に、この組成物の樹脂固形物の全重量に基づいて5重量%より少ない量(例えば、0.25重量%~2.0重量%)で存在する。

[0181]

エポキシド官能性ポリマーおよびエポキシド反応性架橋剤を含む硬化性粉末コーティング組成物は代表的には、エポキシド官能性ポリマーを、この組成物の樹脂固形物の全重量に基づいて60~95重量%の量(例えば、この組成物の樹脂固形物の全重量に基づいて70重量%~85重量%)でこの組成物中に存在させる。エポキシド反応性架橋剤は、代表的には、硬化性粉末コーティング組成物中に、これらの記載される範囲(すなわち、5~40重量%、および特に15~30重量%)のバランスに対応する量で存在する。架橋剤中の反応性官能基の当量に対する、エポキシド官能基のエポキシド当量の当量比は、代表的には、0.5:1~2:1(例えば、0.8:1~1.5:1)である。エポキシド官能性ポリマーおよびカルボン酸官能性架橋剤を含む硬化性粉末コーティング組成物は、代表的には121で17700個度で10~60分の期間にわたって硬化される。

[0182]

第1の反応物(a)としてカルボン酸宮能性ポリマーおよび第2の反応物(b)として βーヒドロキシアルキルアミド宮能性架橋剤を含む硬化性粉末コーティング組成物はまた、本発明において有用である。有用なカルボン酸宮能性ポリマーのクラスとしては、カルボン酸宮能性ピニルポリマー、カルボン酸宮能性ポリエステル、カルボン酸宮能性ポリウレタンおよびこれらの混合物が挙げられるが、これらに限定されない。

[0183]

カルボン酸官能性ビニルボリマーは、フリーラジカル重合法により調製され得、この重合法は、当業者に公知であり、例えば、本明細書中に以前に記載されるようなフリーラジカル重合法である。カルボン酸官能性ビニルボリマーは、代表的には、1つ以上のカルボン酸官能性エチレン性不飽和モノマー(例えば、(メタ)アクリル酸)を、カルボン酸官能基のない1つ以上のエチレン性不飽和モノマー(例えば、(メタ)アクリル酸メチル、(メタ)アクリル酸イソブチル、(メタ)アクリル酸ブチルおよびスチレン)と共に重合させることにより調製される。あるいは、カルボン酸官能性ビニルボリマーは、最初にヒドロキシ官能性ビニルボリマーを調製し、次いでこれを環状酸無水物(例えば、無水コハク酸)と反応させることにより調製され得る。本発明において有用なカルボン酸官能性ビニル(例えば、(メタ)アクリル)ボリマーは、米国特許第4、937、288号、第2個、1千〜第4欄、17行に、さらに詳細に記載される。

[0184]

カルボン酸官能基を有するポリエステルは、当業者に認識される方法により翻製され得る。この方法は、少なくとも2つの酸(またはエステル)官能基を有するカルボン酸(および/またはそのエステル)と、少なくとも2つのヒドロキシ官能基を有するポリオールとを反応させる工程を包含する。当業者に公知であるように、反応物のヒドロキシル基に対するカルボン酸揺のモル当量比は、生じるポリエステルがカルボン酸官能基および所望の分子量を有するように選択される。本発明において有用なカルボン酸官能性ポリエステ

ルは、例えば、米国特許第4,937,288号、第4欄、18行~第6欄、12行に記載される。

[0185]

ボリオールおよびボリイソシアネートをポリウレタンボリオールを形成するように反応させ、次いでこれをポリカルボン酸または環状酸無水物と反応させて、遊離のカルボン酸基を反応生成物に導入することにより、カルボン酸富能性ポリウレタンが調製され得る。 β ーヒドロキシアルキルアミド架橋剤を含む硬化性粉末コーティング組成物において使用され得るカルボン酸官能性ボリウレタンは、米国特許第4,937,288号、第6欄、13~39行にさらに詳細に記載される。

[0186]

1つ以上の β -ヒドロキシアルキルアミド架橋剤は、第1の反応物として、カルボン酸 宮能性ポリマーを含む硬化性粉末コーティング組成物中に存在し得る。 β -ヒドロキシアルキルアミド架橋剤は、以下の一般式XX:

[0187]

[化21]

$$\begin{bmatrix} HO - CH - CH_2 - N - C - J_{-Q} - J_{-C} - N - CH_2 - CH - OH \end{bmatrix}_{t}$$

$$\begin{bmatrix} R_4 & R_5 & R_4 \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} R_5 & R_4 & R_5 & R_4 \end{bmatrix}$$

により表され得、ここで R $_4$ は、Hまたは C $_1$ ~ C $_5$ アルキルであり; R $_5$ は、H . C $_1$ ~ C $_5$ アルキルまたは

[0188]

[化22]

[0189]

カルボン酸 育能性ポリマーおよび β ーヒドロキシアルキルアミド架橋剤を含む硬化性粉末コーティング組成物は、代表的には、カルボン酸 宮能性ポリマーを、この組成物の樹脂 固形物の全重量に基づいて δ の重量% ~ δ の重量% の量(例えば、この組成物の樹脂固形物の全重量に基づいて δ の重量% ~ δ の重量%)で、この組成物中に存在させる。 δ ーヒドロキシアルキルアミド(hydroxyakylamide)架橋剤は、代表的には、硬化性粉末コーティング組成物中に、これらの記載される範囲(すなわち、5~40重量%、およびとくに10~20重量%)のパランスに対応する量で存在する。

40

[0190]

適切な硬化レベルを達成するために、カルボン酸官能性ボリマー中のカルボン酸当量に対する、 β ーヒドロキシアルキルアミド架橋剤中のヒドロキシ当最の当量には、好ましくは、0、6:1 \sim 1 \sim 6:1 \sim 1 \sim 1

[0191]

ヒドロキシ官能性ボリマーおよびキャップされたイソシアネート官能性架橋剤を含む硬化性粉末コーティング組成物はまた、本発明において有用である。このような組成物において使用され得るヒドロキシ官能性ポリマーとしては、ヒドロキシ官能性ピニルポリマー、ヒドロキシ官能性ポリウレタンおよびこれらの混合物が挙げられるが、これらに限定されない。

[0192]

ヒドロキシ官能基を有するビニルポリマーは、フリーラジカル重合法により調製され得、これらの重合法は、例えば、米国特許第5,508,337号、第3欄、15~第5欄、23行に記載されるように、当業者に公知である。本発明の実施形態において、ヒドロキシ官能性ビニルポリマーは、多数の(メタ)アクリレートモノマーから調製され、そして本明細書中で「ヒドロキシ官能性(メタ)アクリルポリマー」という。

[0193]

キャップされたイソシアネート官能性架橋剤を含む硬化性粉末コーティング組成物において有用なヒドロキシ官能性ポリエステルは、当業者に認識される方法により調製され得る。代表的には、ジオールおよびジカルボン酸またはジカルボン酸のジエステルは、ヒドロキシ基のモル当量がカルボン酸基(またはカルボン酸基のエステル)のモル当量より多い割合で、反応媒体から水またはアルコールを同時に除去して反応される。本発明において有用なヒドロキシ官能性ポリエステルは、米国特許第5,508,337号、第5欄、24行~第6欄、30行にさらに詳細に記載される。

[0194]

ヒドロキシ官能性ウレタンは、例えば、本明細書中に以前に記載したような当業者に認識される方法により調製され得る。本発明において有用なヒドロキシ官能性ウレタンは、米国特許第5,510,444号、第5欄、33行~第7欄、61行にさらに詳細に記載される。

[0195]

「キャップされたイソシアネート架橋剤」は、硬化条件下(例えば、高温で)脱キャップ (decap) (または脱ブロック) して遊離のイソシアネート基および遊離のキャッピング基を形成し得る、2つ以上のキャップされたイソシアネート基を有する架橋剤を意味する。架橋剤を脱キャップすることにより形成される遊離のイソシアネート基は、好ましくは反応して実質的に不変の共有結合をヒドロキシ宮能性ポリマーのヒドロキシ基と形成し得る。

[0196]

キャップされたイソシアネート架橋剤のキャッピング基は、イソシアネートから脱キャップする際に(すなわち、遊離のキャッピング基になる場合)、硬化性粉末コーティング組成物に不利に影響しないことが望ましい。例えば、遊離のキャッピング基は、気体を通気する時に硬化フィルムにおいてトラップされず、かつ硬化フィルムを過剰に可塑化しないことが望ましい。本発明において有用なキャッピング基は、好ましくは、堅牢であるか、またはそのガラス化の前にコーティングを形成することから実質的に免れ得る特徴を有する。

[0197]

キャップされたイソシアネート架橋剤のキャッピング基のカラスは、以下から選択され

20

10

20

50

得る:ヒドロキシ官能性化合物(例えば、エチレングリコールブチルエーテル、フェノールおよびpーヒドロキシ安息香酸メチル);1 Hーアゾール類(例えば、1 H -1 , 2 、 4 ートリアゾールおよび1 H -2 、 5 ージメチルピラゾール);ラクタム類(例えば、e ーカプロラクタムおよび2 ーピロリジノン);ケトオキシム類(例えば、2 ープロパノンオキシムおよび2 ーブタノンオキシムおよび米関特許第5 ,5 0 8 ,3 3 7 与第7 欄、1 1 行 \sim 2 2 行(2 の開示は、本明細書中に参考として援用される)に記載されるケトオキシム。他の適切なキャッピング基としては、モルホリン、3 ーアミノプロピルモルホリンおよび1 N ーヒドロキシフタルイミドが挙げられる。

[0198]

[01991

キャップされたイソシアネート架橋制はまた、オリゴマーのキャップされたイソシアネート官能性付加物から選択され得る。本明細密中で使用される場合、「キャップされたオリゴマーポリイソシアネート官能性付加物」は、ポリマー鎖伸受が実質的に自由な物質を意味する。キャップされたオリゴマーポリイソシアネート官能性付加物は、当業者に認識される方法により、例えば、それぞれ1:3のモル比の3つ以上の活性水素基を含む化合物(例えば、トリメチロールプロパン(TMP))、およびイソシアネートモノマー(例えば、1ーイソシアナトー3、3、5ートリメチルー5ーイソシアナトメチルシクロへえば、1ーイソシアナトー3、3、5ートリメチルー5ーイソシアナトメチルシクロへキサン(IPDI))から調製され得る。 TMPおよびIPDIの場合、当業者に認識される不完全(starved)供給および/または希釈溶液合成技術を利用することにより、平均3つのイソシアネート官能基を有するオリゴマー付加物が調製され得る(「TMPー3IPDI」)。次いで、TMPー3IPDI付加物1つにつき3つの遊離イソシアネート基は、キャッピング基(例えば、2ープロパノンオキシムまたはeーカプロラクタム)でキャップされる。

[0200]

キャップされたポリイソシアネート架橋剤のイソシアネート基とヒドロキシ官能性ポリマーのヒドロキシ基との間の反応を触媒するために、1つ以上の触媒が、粉末コーティング組成物中に、例えば、この組成物の全樹脂固体に基づいて0.1~5重量%の量で代表的には存在する。有用な触媒のクラスとしては、金属化合物、特に有機スズ化合物(例えば、オクタン酸スズ(II)およびジラウリル酸ジブチルスズ(IV))、および三級アミン(例えば、ジアザビシクロ〔2.2.2〕オクタン)が挙げられる。有機スズ化合物および三級アミンの例は、米国特許第5,508,337号第7欄,28行~49行(この開示は、本明細書中に参考として援用される)に記載される。

[0201]

ヒドロキシ官能性ポリマーおよびキャップされたイソシアネート官能性架橋剤を含む硬化性粉末コーティング組成物は、その組成物中に代表的には、この組成物の樹脂固体の全重量に基づいて 5 5 重量%~9 5 重量%の量(例えば、この組成物の樹脂固体の全重量に基づいて 7 5 重量%~9 0 重量%)で、ヒドロキシ官能性ポリマーを存在させる。キャッ

プされたイソシアネート官能性架橋剤は、代表的には、粉末組成物中に、これらの記載された範囲(すなわち、 $5\sim45$ 重量%、および特に $10\sim25$ 重量%)のパランスに対応する量で存在する。

[0202]

ヒドロキシ官能性ポリマー中のヒドロキシ当騒に対する、キャップされたイソシアネート架橋剤中のイソシアネート当量の当量比は、代表的には、 $1:3\sim3:1$ (例えば、 $1:2\sim2:1$)の範囲内である。この範囲外の当量比が使用され得るが、これらは、一般的にこの当量比から得られる硬化フィルムにおける性能不足に起因してあまり望ましくない。ヒドロキシ官能性ポリマーおよびキャップされたイソシアネート官能性架橋剤を含む粉末コーティング組成物は、代表的には $120\%\sim190\%$ の温度で、 $10\sim60\%$ の期間にわたって硬化される。

[0203]

硬化性粉末コーティング組成物は、硬化されたコーティングのスリップ特性を改善するためのろうのような添加物、ベンゾインのような脱気添加物、コーティング特性を改変かつ最適化するためのアジュバント樹脂、抗酸化剤および紫外(UV)光吸収剤を必要に応じて含み得る。有用な抗酸化物およびUV光吸収剤の例としては、CibaーGeigyからIRGANOXおよびTINUVINの商品名で市販されるものが挙げられる。これらの任意の添加物は、使用される場合、代表的には、硬化性組成物の樹脂固体の全重量に基づいて、20重量%までの量で存在する。

[0204]

本発明において有用な硬化性粉末コーティング組成物は、代表的には、官能性ポリマー(例えば、エポキシド官能性ポリマー)、架橋削、ポリマーフロー制御剤および添加剤(例えば、脱気剤および触媒)を、プレンダー(例えば、Henshe1刃ブレンダー)で、最初にドライブレンドすることにより調製される。このプレンダーは、ブレンダー中に充填された材料の均一なドライブレンドを生じるのに充分な時間の間操作される。次いで均一なドライブレンドは、エクストルーダー(例えば、対スクリュー河時間転エクストルーダー)で溶融ブレンドされ、成分を溶融するがゲル化しないのに充分な温度範囲内で操作される。例えば、エポキシド官能性(メタ)アクリルポリマーおよびカルボン酸官能性、架橋剤を含む硬化性粉末コーティング組成物を調製する場合、エクストルーダーは、代表的には、80~~140~の温度範囲(たとえば、100~から125~)内で操作される。

[0205]

必要に応じて、本発明の硬化性粉末コーティング組成物は、2つ以上の工程で溶融プレンドされ得る。例えば、第1の溶融プレンドは、硬化触媒の非存在下で調製される。第2の溶融プレンドは、より低い温度で、第1の溶融プレンドおよび硬化触媒のドライブレンドから調製される。溶融プレンド硬化性粉末コーティング組成物は、代表的には、例えば15~30ミクロンの平均粒子サイズまで粉砕される。

[0206]

本発明の実施形態において、熱硬化性粉末コーティング組成物は、水のような液体媒体中でスラリー化され、これがスプレーで塗布され得る。語「共反応性固体粒子混合物」は、明細書および特許請求の範囲において使用される場合、熱硬化性組成物は、ドライ粉末形態またはスラリーの形態であり得る。

[0207]

本発明は、以下の実施例により詳細に記載され、これらの実施例における多数の改変および変形が当業者に明らかであるため、これらの実施例は、例示のみを意図される。他に特定されない限り、全ての割合およびパーセントは、重量による。

【実施例】

[0208]

(合成実施例A~E)

会成実施例A~Bは、実施例1~5の粉末コーティング組成物におけるポリマープロー

20

10

20

50

制御剤として使用されるプロックコポリマーの調製を記載する。実施例A~Dで調製されるプッロクコポリマーは、本発明の熱硬化性コーティング組成物において有用なフロー改変剤の代表である。実施例Eのブロックコポリマーは、比較のコポリマーである。合成実施例A~Eにおいて、以下のモノマー略語が使用される:ヒドロキシプロビルメタクリレート(HPMA);ヒドロキシエチルメタクリレート(HEMA);イソープチルメタクリレート(IBMA);2~エチルペキシルメタクリレート(2~EHMA);およびジメチルアミノエチルメタクリレート(DMAEMA)。合成実施例A~Eのモノマーを、販売者から受け取ったまま使用した(すなわち、これらを使用の前にさらに精製はしなかった)。以下の合成実施例において、パーセントモノマー転化率は、反応容器から取り出した 0.2gのサンプル(110℃/1時間)中に存在する遊離のモノマーの固体の重量パーセントを測定し、そしてこの値を100から引くことにより決定した。実施例A~Dの各々に示されるブロックコポリマー構造は、ブロックコポリマーの一般式を表す。

[0209]

(実施側A)

本発明に従うトリブロックコポリマーを、以下の表 A に列挙される成分から制御された ラジカル重合によって調製した。本実施例のトリブロックコポリマーを以下のように要約 する:

(IBMA/HPMA) - (2 - EHMA/HPMA) - (DMAEMA/HPMA) (0 2 1 0)

[表1]

袭 A A So 重量的 充填 1 トルエン 250.0 如粉工 (a) 4.4 2,21-8812 10.9 P- MILITINATION TOUR 13.3 30 (b) 10.0 マクネシウム シリケート IBMA 230.0 **HPMA** 11.6 2-EHMA 230.0 HPMA 8.4 DMAEMA 40.0 40. HPMA 1.62 HUZY 200.0 **克蝮** 6 マクネシウム シリケート (b) 50.0

(a) 鋼粉末は、25ミクロンの平均粒子サイズ、および1g/cm³ の密度を有し、これをOMG Americasから購入した。

(b) The Dallas Group of Americaから購入したMAON

ESOL合成マグネシウムシリケート。

[0211]

充填1を、モーター駆動ステンレス鋼攪拌羽、水冷却器、および加熱マントルおよび温度フィードバック制御デバイスを通して接続される温度計を備えた2リットルの4つ口フラスコに添加した。このフラスコの内容物を90℃まで加熱し、そして1時間90℃に保ち、その後充填2を30分間かけてフラスコに連続的に添加する。このフラスコの内容物を90℃に維持した。充填2のモノマー転化率が、99%に達したと決定された場合、充填3をこのフラスコに30分かけて添加した。90℃で4時間攪拌を続けながら、充填3のモノマー転化率が、99%であること見出され、その後充填4を10分間かけて添加した。さらに2時間90℃に保った後、モノマー転化率が実質的に完全であると決定した。充填5および6を、続けて添加し、そしてこのフラスコの内容物を、MAGNESOL合成マグネシウムシリケートを押し固めたフィルターを通した。次いでこの濾過された樹脂を、寛空ストリッピングして(0.2gのサンブルで決定した(110℃/1時間))9%の全重量間体にした。

[0212]

実施例Aのトリプロックコポリマーは、以下を有することが見出された:Mn=10, 301; Mn=18. 456; z 平均分子量(Mz)= 26, 922; および多分散性指標 (PDI) (すなわち、Mw/Mn)= 1.8。

[0213]

(実施侧B)

本発明に従うジブロックコポリマーを、以下の表Bに列挙される成分から、制御された ラジカル重合により調製した。本実施例のジブロックコポリマーは、以下のように要約される:

(IBMA/HPMA) - (2-EHMA/HPMA)

[0214]

【表2】

The second secon			
数第	哀 B	接量查	
	龙族 1		30
· Fris		250.0	
铜粉末 (a)		4.4	
2,2*三世代为		10.9	
P-FILTEXICA-IL907h		13.3	
マクスシウム 2015- 人 (b)		10.0	
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	九璋:2		
IBMA		230.0	
нрид		8.4	40
	克埃 3	*	
2-енма		230.0	
HPMA		11.6	
	克塽:4		
Min		400.0	
	九英 5		
マケオシウム シッケー た (た)		50.0	

10

充填1を、実施例Aにおいて記載され、そして備え付けられたフラスコに添加した。このフラスコの内容物を、この合成手順の過程を通して90℃に維持した。充填1の添加の1時間後に、このフラスコに充填2を30分かけて添加した。充填2のモノマー転化率が99パーセントに達したことが決定されたときに、このフラスコに充填3を30分かけて添加した。充填3の添加の完了の6時間後に、このモノマー転化が実質的に完了したことを決定した。充填4および5を連続して添加し、そしてこのフラスコの内容物を、MAGNESOL合成マグネシウムシリケートを押し固めたフィルターを通した。次いで、濾過した残渣を真空ストリッピングして、99パーセントの全重量固体にした。

[0215]

実施例 B の ジプロックコポリマーが、以下を有することを見出した: Mn=10, 66 10 1; Mn=16, 098; Mz=21, 476; および PDI=1, 5。

[0216]

(実施例C)

本発明に従うジブロックコポリマーを、以下の表 C に列挙されるような成分からの、制御されたラジカル童合によって調製した。この実施例のジブロックコポリマーを、以下のように要約する:

(IBMA) - (2 - EHMA)

[0217]

【表3】

***************************************			,
B:/5	ž, c	全量 奇	~
	<u>è4 1</u>		-
Mix		250.0	
铜粉末 : (a)	•	4.2	
2,21-16-63) 376		10.4	
タートルコンスルホロレクロリトゥ		12.7	
マケネシウムシリケー人 (b)		10.0	30
	<u> </u>		₩¥.
IBMA .		230.0	•
	<u> </u>		
2-ehma		230.0	
,	克沙. 4		
ERXX	i.	400.0	
	<u> </u>	¥	
マケオシラムシリケー (6)		50.0	
The state of the s			

[0218]

(実施例D)

本発明に従うトリプロックコポリマーを、以下の表りに列挙される成分から、制御されたラジカル重合によって調製した。この実施例のトリプロックコポリマーを、以下のように要約する:

20

50

(2-EHMA/HPMA) - (2-EHMA/HEMA) - (DMAEMA)

[表4]

放台	表D	金星部	
	(茂捷、1		
hurs		350.0	
锡粉末 (a)		4.4	10
2,21-669376		3.6	
P" HCコンスルホュルクロリト		13.3	
マップ・シウムシッケート (b)	荒漠 Z	10.0	
2-EHMA		49.5	
HPMA		, 1.8	
	<u> </u>		
2-EHMA	w.	346.5	20
НЕМА		91.0	.20
2,2'- ともりシル		7.3	
	克頂 4		
DMAEMA		45.5	
	<u> </u>		
Wix		400.0	
	<u> </u>		
コケオシラム シッケー/ (b)		50,0	

充填1を、実施例 A において記載され、そして備え付けられたフラスコに添加した。このフラスコの内容物を、この合成手順の過程を通して90℃に維持した。充填1の添加の1時間後に、このフラスコに充填2を30分かけて添加した。充填2のモノマー転化率が99パーセントに達したことが決定されたときに、このフラスコに充填3を60分かけて添加した。充填3の添加の完了の4時間後に、このモノマー転化率が98パーセントに達したことを決定し、この時点で充填4を30分かけて添加した。2時間後に、このモノマー転化は実質的に完了したことを決定し、そして充填5および6をこのフラスコに添加した。次いで、このフラスコの内容物を、MAGNESOL合成マグネシウムシリケートを押し固めたフィルターを通し、そして濾過した樹脂を真空ストリッピングして、99パーセントの全重量固体にした。

[0220]

実施例Dのトリプロックコポリマーは、以下を有することが見出された:Mn=11、944:Mn=23, 140:Mz=32, 708:およびPDI=1.8。

[0221]

(実施例E)

比較のランダムコポリマーを、以下の表正に列挙される成分から、標準的な(すなわち、非制御または非リビングの)ラジカル重合によって調製した。

[0222]

30

【表 5】

to 10	₹ E	重量部	
	友填 1		
Hilay	荒填 2	250.0	
1,1・アケモス(かアダルニトリル)	(c)	13.5	
Rux.		150.0	10
,	1 記事 3		
IBMA		230.0	
НРМА		21.6	
2-EHMA		230.0	
DMAEMA		40.0	

(c) Du Pont Chemicalsから市販のVAZO 67フリーラジカル開始剤。

[0223]

充填1を、実施例Aにおいて記載され、そして備え付けられたフラスコに添加し、そして80℃で1時間保持し、その後、このフラスコに充填2を2.5時間かけて添加した。 充填2の添加が開始されて10分後に、このフラスコに充填3(列挙したモノマーの均質 混合物)を2時間かけで添加した。このフラスコの内容物を、充填2および充填3の添加 の過程を通して、80℃に維持した。充填2の添加が完了したときに、このフラスコの内 容物を真空ストリッピングして、99パーセントの全重量固体にした。

[0224]

実施例 Eのランダムコポリマーは、以下を有することが見出された:M n = 1 5 . 1 5 1 ; M n = 3 4 . 9 9 2 ; M z = 5 6 , 4 7 3 ; および P D I = 2 . 3 。

[0225]

(粉末コーティング実施例1~5)

粉末コーティング実施例1~4は、本発明に従う熱硬化性コーティング組成物の代表であり、一方、粉末コーティング実施例5は比較例である。粉末コーティング組成物を、表1に列挙される成分から調製した。

[0226]

【表 6】

		表	1				
配份	文类(5)。 1	实施 <i>和</i> }	实施。3	实施初	实施的		
1343年 379年 (d)	1037.0	1037.0	1037.0	1037.0	1037.0	<u>-</u>	
DDDA (e)	340.5	340.5	.340.5	340.5	340.5		
一家族の9 A つね,93#93 ~	15.0	0.0	0.0	0.0	8.0		10
東護部 B ついける約2~	0.0	15.0	0.0	0.0	0.0		
家施的 C 7'0-/2本7/3-	0.0	0,0	15.0	0.0	0.0		
\$36.63 D 70,70890-	0.0	0,0	0.0	15.0	0.0		
家庭和 E 下口,为3款约2一	0.0	0.0	0.0	0.0	15.0		D/s
イングイン	3.0	3.0	3.0	3.8	3.0		20
りっつス(生)	9.0	9.0	9.0	9.0	9.0	100	
ov 安定前 1 (g)	30.0	30.0	30.0	30.0	30.6		
uv 安定制 2 (h)	30.0	30.0	30.0	30.0	30.0		
故集安添加约 _(i)	30.0	30.0	30.0	30.0	30.0		
了。 iii	5.6	5.6	5.6	5.6	5.6		30

(d) グリシジルメタクリレートを含み、そして300グラム/当量のエポキシ当量を有する(メタ)アクリレートモノマーから調製した、窓温で固体のアクリルポリマー。

(e) ドデカン二酸。

(f) Hoechst-Celaneseから市販のWAX C MICRO POWD ER添加剤。これは、エチレンピスステロイルアミドであると記載される。

(g) Ciba-Geigy Corp. から市販のTINUVIN 144紫外光安定 剤。これは、2-tert-ブチル-2-(4-ヒドロキシー3,5-ジーtert-ブ チルベンジル) [ピス(メチルー2,2,6,6-テトラメチル-4-ピペリジニル)] ジプロピオネートであると記載される。

(b) Ciba-Geigy Corp. から市販のCGL-1545紫外光安定剤。これは、2-[4((2-ヒドロキシー3-(2-エチルヘキシルオキシ)プロピル)-オキシ]-2-ヒドロキシフェニル)-4.6-ピス(2,4-ジメチルフェニル)-1.3,5-トリアジンであると記載される。

(i) Sankc Chemical Corp. から市販のGCA-1抗黄変剤。

(j) Akzo-Nobel Corp. から市販のARMEEN M2Cアミン触媒。 これは、メチルジココアミンであると記載される。

[0227]

表1に効果される成分を、Heushe1ドライブレンダー中で60から90秒間、前

プレンドした。次いで、この前プレンドを、Werner&Pflelder阿時回転対スクリューエクストルーダー中で溶融混合し、100℃~125℃の温度を有する溶融押出し物を形成した。この溶融押出し物を、薄いシートにプレスし、冷却し、そして一組のチルドローラー上で凝固させ、小さなチップに切断し、粉砕し、そして分類して、17~27ミクロンの平均粒子サイズを有する熱硬化性の透明な粉末コーティング組成物を形成した。

[0228]

(a) 62~70ミクロンおよび(b) 47~55ミクロンの硬化したフィルム厚(CFT)を有する2セットの粉末コーティングしたパネルを、試験パネル基板上に実施例1~5の粉末コーティング組成物を静電的スプレー塗布することによって調製した。この粉末コーティング組成物を、145℃で30分間硬化した。この試験パネル基板を、PPG

Industries、Inc.からED-5051エレクトロプライマーとして入手可能な、硬化黒色エレクトロコートブライマーを用いて予めコーティングした。この2セットの粉末コーティング試験パネルの外観を評価し、そして結果を表2および表3に要約した。

[0229]

19.3

[表7]

試験	家族的	文施约 2	实施的 3	刘治的) 4	奥施布沙 5
CFT (k)	64	67	70	67	62
26° (1) 光沢億 (1)	83	82	81	84	82
长波德 (m)	1,0	0.6	0.7	1.8	79

19.8

30

40

20

10

(k)塗布した粉末コーティングクリアコートの、ミクロン単位における硬化フィルム厚

19.2

18.3

14.5

(1) 20°の光沢値を、製造者が提案する操作の方法に従って、BYK Gardner Haze-Gloss Meterを使用して得た。

(m) 長波値を、製造者が提案する操作の方法に従って、BYK Wavescan Plus機器を使用して得た。大きさがより小さい長波値は、外観がより滑らかなコーティングを示す。

(n) 張力値を、製造者が提案する操作の方法に従って、BYK Wavescan Plus機器を使用して得た。大きさがより大きい張力値は、外観がより滑らかなコーティングを示す。

[0230]

張如德 (n)

<u>表 3</u> 47~55ミクロンの硬化2/11人屋2を存む 物末3ーラングで来面1~5の外翻

实施的5
50
82
5.8
15.6

表 2 および表 3 に要約される結果は、本発明に従う熱硬化性コーティング組成物(すなわち、実施例 $1 \sim 4$)が、比較のコーティング組成物(すなわち、実施例 5)の外観よりも量的により良い外観を有することを示す。本発明に従う熱硬化性コーティング組成物(すなわち、実施例 $1 \sim 4$)はまた、比較組成物(すなわち、実施例 5)の外観よりも視覚的により良い(例えば滑らかな)外見を有することも見出された。

[0231]

本発明は、その特定の実施形態の特定の詳細を参照して記載されてきた。このような詳細は、これが添付の特許請求の範囲に含まれるような範囲およびこのような程度を除いて、本発明の範囲を限定するとみなされることは意図されない。

10

フロントページの続き

- (72)発明者 カール エフ、 シメル アメリカ合衆国 ペンシルベニア 15147, ベローナ, セント ローズ ドライブ 12 5
- (72)発明者 カレン エイ、 バーカック アメリカ合衆国 ベンシルベニア 15668、 マリーズビル、 オークリッジ ドライブ 3 22
- (72)発明者 カート エイ、 ハンバート アメリカ合衆国 ペンシルベニア 15238. ピッツバーグ、 シェイカー ハイツ ドライ ブ 206
- (72)発明者 ジョナサン ディー、 ゴエツ アメリカ合衆国 ペンシルベニア 16055、 セイルバー、 ブライムローズ ドライブ 4 08
- (72) 発明者ジェイムスビーオッドウヤーアメリカ合衆国ペンシルベニア16059パレンシアスプリングバリー117
- F ターム(参考) 4)026 AA45 AC16 AC23 BA02 BA04 BA06 BA16 BA30 BA45 DA02 DA08 DA16 DB06 DB24 FA05 GA07 HA11 HA20 HA24 HA32 HA38 HB11 HB20 HB24 HB32 HB38 HB45 HB48 HC11 HC20 HC24 HC32 RC38 HC45 HE04
 - 4J038 CB001 CB011 CC001 CC081 CG001 CG002 CG131 CG141 CH031 CH041 CH071 CH121 CH152 CH161 CR171 CH201 CQ001 DB002 DB221 JA35 JA36 JA37 KA03 NA01 PA19 PB07 PB09